

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局

(43) 国際公開日 2002 年9 月26 日 (26.09.2002)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 02/074306 A1

A61K 31/343. (51) 国際特許分類?: 31/381, 31/403, 31/4045, A61P 1/16 // C07D 209/14, 209/88, 307/91, 333/64

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/02486

(22) 国際出願日:

2002年3月15日(15.03.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 2001年3月19日(19.03.2001) 特顯2001-77407 JP

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 旭化 成株式会社 (ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) [JP/JP]; 〒530-8205 大阪府 大阪市北区 堂島浜一丁目 2番6号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

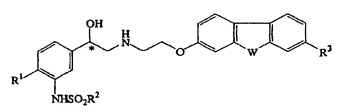
(I)

- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 梅野 寛 (UMENO, Hiroshi) [JP/JP]; 〒419-0113 静岡県 田方 郡 函南町大土肥5の208 Shizuoka (JP). 小林 輝樹 (KOBAYASHI, Teruki) [JP/JP]; 〒410-0892 静岡県沼 津市 魚町6 Shizuoka (JP).
- (74) 代理人: 平木 祐輔 (HIRAKI, Yusuke); 〒105-0001 東 京都港区 虎ノ門一丁目17番1号 虎ノ門5森ビル3階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK. DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU,

/続葉有/

(54) Title: REMEDIES FOR FATTY LIVER

(54) 発明の名称: 脂肪肝治療薬

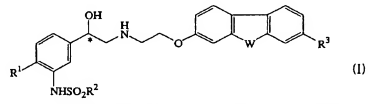


(57) Abstract: Remedies for fatty liver having a β 3-agonistic activity. Compounds represented by the following general formula (I) have a \$3-agonistic activity and are efficacious in treating fatty liver: (I) wherein R1 represents hydroxy, etc.; R2 represents lower alkyl, etc.; R3 represents hydroxy, etc.; W represents oxygen, secondary nitrogen

(NH) or sulfur, and * stands for an asymmetric carbon atom.

(57) 要約:

本発明は、β3作動活性を有する脂肪肝の治療薬を提供する。β3作動活性を する下記一般式(1)等の化合物は、脂肪肝治療効果を有する。



式中、R1は水酸基等、R2は低級アルキル基等、R3は水酸基等、Wは酸素原 子, 二級窒素原子(NH)または硫黄原子を示し、*は不斉炭素原子を意味する。

WO 02/074306 A

ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 /広域): ARIPO 特許 (GII, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT,

LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

明細書

脂肪肝治療薬

技術分野

本発明は、β3作動薬の脂肪肝治療薬に関する。

背景技術

脂肪肝は、過栄養、肥満、アルコール、糖尿病、薬物投与(副腎皮質ステロイド、抗癌剤、サリチル酸など)、高カロリー輸液、腸管切除、急性妊娠性脂肪肝、あるいはReye症候群などの種々の成因が複合することによって起こり、肝臓での脂肪酸亢進、中性脂肪の沈着を特徴とする。脂肪肝の病態は、GOT, GPT増加を伴う肝機能障害であり、高脂血症、尿酸値の増加を伴うときもある。さらに、脂肪肝は、肝臓の炎症や壊死、肝硬変、肝細胞癌などに進行することもある(Hepatology 11, p74-80(1990))。

脂肪肝の治療は、通常、食事療法、運動療法と薬物療法により行う。脂肪肝は、 肥満、アルコール過多、糖尿病が主な成因と考えられているが、必ずしも特異的 なものではないため、肥満、アルコール過多、糖尿病の治療薬が有効であるとは 言えない。

現在の薬物治療には、ビタミン補給の為の総合ビタミン剤、脂質代謝改善の為のポリエンホスファジルコリンなどが用いられている。しかし、これらの薬物はあくまでも補助療法であり、いまだ完治に至る満足いく薬物は提供されていない。 新規かつ有用な、脂肪肝の治療および予防に用いられる医薬の提供が、従来より求められていた。

発明の開示

上記課題を解決するために、本発明者らは、鋭意検討したところ、下記の一般式(I)、一般式(II)、一般式(III)、一般式(IV)もしくは一般式(V)で表される化合物またはそれらの塩に、肝臓重量の減少、脂肪含量の低下を認め、

脂肪肝の治療および予防剤として有用であることを確認し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、下記の一般式(I)、一般式(II)、一般式(III)、一般式(IV)もしくは一般式(V)で表される化合物またはそれらの塩のいずれかを含有することを特徴とする脂肪肝治療薬である。

一般式(I);

[式中、 R^1 は水素原子、ハロゲン原子または水酸基を示し、 R^2 は低級アルキル基またはベンジル基を示す。 R^3 はOR、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、 NR^4R^4 、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、Rは水素原子、低級アルキル基、ベンジル基または置換基を有していてもよい低級アシル基を示し、 R^4 および R^4 は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基または SO_2R^5 を示す。 R^5 は低級アルキル基またはベンジル基を示す。 R^5 は不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。

一般式(II);

$$R^7$$
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
 R^{14}
 R^{14}

[式中、 R^6 は水素原子またはメチル基を示し、 R^7 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ベンジルオキシ基、アミノ基またはヒドロキシメチル基を示し、 R^8 は水素原子、ヒドロキシメチル基、 NHR^9 、 $SO_2NR^{10}R^{10}$ または二トロ基を示す。但し、 R^9 は水素原子、メチル基、 SO_2R^{11} 、ホルミル基またはCO

NHR¹²を示し、R¹¹は低級アルキル基、ベンジル基またはNR¹⁰R¹⁰を示す。また、R¹⁰およびR¹⁰は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基を示す。R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。また、R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。 n は1または2であり、Wは、二級窒素原子、酸素原子または硫黄原子を示す。 n が1のとき、R¹³あるいはR¹⁴のいずれか一方が水素原子で、他方は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。 n が2のとき、R¹⁴は水素原子で、R¹³は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。 * 1 は、不斉炭素原子を示し、 * 2 および * 3 は、R¹²および R¹⁴がそれぞれ水素原子でない場合には不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。

一般式(III);

 R^{16} はいずれも水素原子で、 R^{17} は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。*1は、不斉炭素原子を示し、*2は、 R^{12} が低級アルキル基である場合には不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。一般式 (IV) ;

$$R^{22}$$

$$R^{23}$$

$$R^{24}$$

$$R^{20}$$

$$R^{18}$$

$$R^{19}$$

$$R^{19}$$

[式中、R¹⁸は水素原子、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、R¹⁹は低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、フェニル低級アルコキシ基、ヒドロキシル基で置換されていてもよい低級アルキル基、ジ低級アルキルアミノスルホニル基、R²⁰は水素原子または低級アルキル基、R²¹は低級アルキル基、R²²はハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を示し、側鎖aはインドール環の2位または3位への結合を示し、*1および*2は不斉炭素原子を意味する。〕で示される化合物またはその塩。

一般式 (V);

$$R^{27}$$
 R^{28}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{25}

[式中、Xは酸素原子、二級窒素原子または硫黄原子、Yは酸素原子、硫黄原子、SOまたはSO₂、R²³は水酸基、低級アルコキシカルボニル基、モノもしくはジ低級アルキルアミノカルボニル基、環状アミノカルボニル基、カルボキシル基、スルファモイル基、モノもしくはジ低級アルキルアミノスルホニル基、環状アミノスルホニル基、スルホン酸基または置換もしくは非置換フェニル基、 R²⁴お

よび R 25 は、それぞれ独立して水素原子または低級アルキル基、 R 26 は水素原子、置換もしくは非置換フェニル基、置換もしくは非置換ナフチル基または置換もしくは非置換の単環性ヘテロアリール基または置換もしくは非置換の二環性ヘテロアリール基、 R 27 は水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、置換もしくは非置換ベンジル基、水酸基、アルキルチオ基、アミノ基、低級ジアルキルアミノ基または低級アルキルスルホニルアミノ基、 R 28 は水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基または低級アルコキシ基、 m は 0、 1、 2 または 3、 n は 1、 2、 3、 4 または 5 をそれぞれ示す。*1 は不斉炭素原子を意味する。 R 24 および R 25 が互いに異なる場合には、*2 は不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。

本明細書は、本願の優先権の基礎である日本国特願2001-77407の明細書および/または図面に記載される内容を包含する。

発明を実施するための最良の形態

上記の一般式(I)の化合物およびその薬学的に許容される塩は、例えば、後記する方法により調製される新規な化合物であり、 β 3作動作用を有する。また、一般式(II)およびその薬学的に許容される塩は、 β 3作動作用を有する化合物として、例えば、WO99/01431号公報に記載されている。また、一般式(III)で示される化合物およびその薬学的に許容される塩も、 β 3作動作用を有する化合物として、例えば、特開平9-249623号公報に記載されている。また、一般式(IV)で示される化合物およびその薬学的に許容される塩も、 β 3作動作用を有する化合物として、例えば、WO96/16938号公報または特開平11-255743号公報に記載されている。また、一般式(V)で示される化合物およびその薬学的に許容される塩も、 β 3作動作用を有する化合物として、例えば、WO00/44721号公報に記載されている。

上記式の化合物において、一般式(I)、一般式(II)または一般式(III)の 化合物が好ましく、特に一般式(III)の化合物が好ましい。また、一般式(I) の化合物も好ましい。

さて、 β アドレナリンレセプターは、 β 1、 β 2、 β 3に分類され、 β 1の刺激は、拍動数の増加、 β 2の刺激は、平滑筋組織の弛緩を誘起し、血圧を低下させ、 β 3は、脂肪細胞の脂肪分解を促進させ、熱産生を上昇させると考えられている。従って、 β 3作動薬が、糖尿病、肥満、高脂血症の予防、治療薬として有用であることが示されている(Nature 309, p163-165 (1984)、 Int. J. Obes. Relat. Metab. Disord. 20, p191-199 (1996)、 Drug Development Research 32, p69-76 (1994)、J. Clin. Invest. 101, p2387-2393 (1998))。

脂肪肝と糖尿病、肥満、高脂血症等は合併症として並存することが多いものの、いずれかがあれば必ず生ずるという原因と結果の関係とは言えない。β3作動薬は、糖尿病、肥満、高脂血症を治療できるとの従来の開示があったとしても、β3作動薬が脂肪肝の治療が可能であることを意味するものではない。例えば、従来β3作動薬として公知のCL316,243を肥満マウスに投与したところ、肥満を治し、血糖を下げ、血中トリグリセライドを低下させるものの、肝臓重量は増加し、脂肪含量は増加することが確認されているからである(Eur. J. Endocrinol.131,p97-102(1994))。この文献は、糖尿病、肥満、高脂血症と脂肪肝とは無関係であることを示し、且つ、糖尿病治療薬であるβ3作動薬は、一般的には脂肪肝の治療、改善効果を有するというより、逆に悪化させる恐れを与えるであろうことが当業者に容易に推測される。

本発明は、β3作動薬により脂肪肝の治療が行い得ないとの当業者の予想に反して、上記一般式(I)、(III)、(III)、(IV)または(V)の化合物を用いることによる脂肪肝の治療、予防薬、およびその治療方法が達成されることを確認したものである。

以下、本発明について説明する。

一般式(I)において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子あるいはヨウ素原子を挙げることができるが、この内フッ素原子、塩素原子および臭素原子が好ましい例として挙げられる。また、低級アルキル基の「低級」とは、炭素数 1 ~ 4 の炭素を含む直鎖状もしくは分枝状の飽和炭化水素を意味し、メチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、n-ブチル、i-ブチル、s-

ブチル、t-ブチルが挙げられる。さらに、低級アシル基の「低級」とは、炭素数1~6の炭素を含む直鎖状もしくは分枝状のアシル基を意味し、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

R¹は水素原子、ハロゲン原子または水酸基であるが、水素原子、フツ素原子、塩素原子、臭素原子および水酸基が好ましい例として挙げられる。 また、R²は低級アルキル基またはベンジル基であるが、具体例を挙げると、メチル基、エチル基、n-プロピル基、i-プロピル基、n-ブチル基、i-ブチル基、s-ブチル基、t-ブチル基、ベンジル基が挙げられ、特にメチル基、ベンジル基が好ましい例として挙げられる。

また、 R^3 はOR、 ND^4 V原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、 NR^4R^4 、ニトロ基またはシアノ基(ただし、Rは水素原子、低級アルキル基、ベンジル基または置換基を有していてもよい低級アシル基を意味する。 R^4 および R^4 は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基または SO_2R^5 を示す。 R^5 は低級アルキル基またはベンジル基を示す。)であり、この内ORが好ましい例として挙げられる。また、 NR^4R^4 も好ましい例として挙げられる。Rとしては、水素原子、低級アルキル基または置換基を有していてもよい低級アシル基が好ましい例として挙げられる。 R^4 および R^4 としては、水素原子、低級アシル基または R^5 0、 R^5 0、 R^5 0、 R^5 1、 R^5 1、 R^5 1、 R^5 1、 R^5 1、 R^5 2、 R^5 1、 R^5 2、 R^5 1、 R^5 2、 R^5 3、 R^5 4、 R^5 4、 R^5 5 としては、水素原子、低級アシル基または R^5 5 がより好ましい例として挙げられる。

Wは酸素原子、二級窒素原子(NH)または硫黄原子を示すが、この内二級窒素原子が好ましい例として挙げられる。置換基を有していてもよい低級アシル基の置換基とは、通常市販されている試薬中の低級アシル基への置換基であればよいが、特に限定されるものではなく、好ましい置換基としては低級アルキル基で置換されていてもよいアミノ基、水酸基または低級アルコキシ基などが例示される。

脱離基としては、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子あるいはメシル基、ト シル基などのスルホン酸エステル等の脱離する基を意味する。

上記の一般式 (1) においては、*は不斉炭素原子であり、RおよびSの2つの鏡像異性体として存在し得る。光学的に純粋な異性体のみならず、任意の比率の2つの異性体の混合物も本発明の範囲内に包含される。薬理活性の発現という点からは、エタノールアミノ鎖不斉炭素*の好ましい配置は、絶対配置Rである。N-[3-[2-[2-(7-ヒドロキシー9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]ー1-ヒドロキシエチル]フェニル]メタンスルホンアミドの不斉炭素*については、特にR-ヒドロキシ体が好ましい例として挙げられる。一般式 (1) で表される本発明化合物において、各置換基の組み合わせが、[R¹は水素原子、ハロゲン原子または水酸基を示す。R³はOR、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、NR⁴R⁴、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、Rは水素原子、低級アルキル基、ベンジル基または置換基を有していてもよい低級アシル基を示し、R⁴およびR⁴は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基またはSO₂R⁵を示す。R⁵は低級アルキル基またはベンジル基を示す。]である化合物またはその塩が好ましい例として挙げられる。

また、本発明は、上記一般式(I)の各置換基の組み合わせが、 $[R^1$ は水素原子、ハロゲン原子または水酸基を示す。 R^3 はOR、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、NR 4 R 4 、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、Rは水素原子、低級アルキル基またはベンジル基を示し、R 4 およびR 4 は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基を示す。〕である化合物またはその塩が好ましい例として挙げられる。

一般式(I)の化合物は、例えば下記の方法により製造できる。

(製造法)一般式(VI)

$$\mathbb{R}^{1} \xrightarrow{\mathbb{N}O_{2}}^{\mathbb{O}}$$
 (VI)

[式中、R¹ は水素原子、ハロゲン原子または保護された水酸基を示し、*は

不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物と一般式 (VII)

[式中、Wは酸素原子、二級窒素原子(NH)または硫黄原子を示す。Yは水素原子またはアミンの保護基を意味し、R³ はOR'、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、NR⁴R⁴、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、R'は低級アルキル基、置換基を有していてもよい低級アシル基、ベンジル基または水酸基の保護基を示し、R⁴およびR⁴ は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基、アミンの保護基またはSO₂R⁵を示す。R⁵は低級アルキル基またはベンジル基を示す。]で示される化合物を反応させ、得られた一般式(VIII)

[式中、Aは水素原子を示し、 $R^{1'}$ 、 $R^{3'}$ 、W、Yおよび*はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を生成せしめ、Yが水素原子の場合は、予めアミンの保護基となした後、さらに還元して一般式(IX)

$$\mathbb{R}^{1}$$
, \mathbb{N} $\mathbb{$

[式中、Yはアミンの保護基を示し、A、R 1 、R 3 、W および*はそれぞれ前記と同じ意味を示す。] で示される化合物を生成せしめ、次いで一般式 (X)

 XSO_2R^2 (X)

[式中、R²は低級アルキル基またはベンジル基を示し、Xは脱離基を示す。

脱離基としては、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子あるいはメシル基、トシル基などのスルホン酸エステル等の脱離する基を意味する。]で表される化合物とアルカリ存在下に反応させ、一般式(XI)

$$R^{1}$$
NHSO₂ R^2
 (XI)

[式中、A、R¹、R²、R³、W、Yおよび*はそれぞれ前記と同じ意味を示す。] で示される化合物を生成せしめて、R¹、R³ およびYに保護基が存在する場合、これを一括あるいは段階的に脱保護することにより、一般式 (I)

$$R^1$$
 $NHSO_2R^2$
 (1)

[R^1 は水素原子、ハロゲン原子または水酸基を示し、 R^3 はOR、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、NR 4 R 4 、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、Rは水素原子、低級アルキル基、ベンジル基または置換基を有していてもよい低級アシル基を示し、R 4 およびR 4 1は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基または SO_2R^5 を示す。 R^2 、 R^5 、Wおよび*はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物が得られる。

R¹ およびR³ に水酸基の保護基を含む場合、水酸基の保護基として、通常使用されるものであれば特に限定されないが、例えば通常容易にかつ選択的に脱保護できる保護基として、トリアルキルシリル基、アルコキシアルキル基、アシル基等が好ましい例として例示される。これらの水酸基の保護基の導入、脱保護に際しては、成書(例えば、グリーン(T. W. Greene)、ウッツ(P. G. M. Wuts)ら、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス

(Protective Groups in Organic Synthesis, Wiley-Interscience Publication)) に記載されている公知の方法が用いられるが、例えばt-ブチ ルジメチルシリル(TBDMS)基の導入においては、酸捕捉剤の存在下、アル コールに t ープチルジメチルクロロシランまたは t ープチルジメチルシリルトリ フルオロメタンスルホナート等のシリル化剤を作用させる例が例示される。シリ ル化剤の添加量は、アルコールに対して、通常1~1.5倍モル程度が例示され る。この反応は、通常不活性媒体中で行われることが好ましい。不活性媒体とし ては、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ピリジン等が挙 げられ、N、N-ジメチルホルムアミドが好ましい例として例示される。不活性 媒体の使用量としては、アルコール1gあたり、1~5m1程度が例示される。 酸捕捉剤としては、トリエチルアミン、N,N-ジイソブロピルエチルアミン、 ピリジン、N,N-ジメチルアミノピリジン等が挙げられ、イミダゾールが好ま しい例として例示される。この酸捕捉剤の添加量は、アルコールに対して、通常 1~3倍モル程度が例示される。この反応は、通常、-20~80℃、特に、 0℃~室温程度で実施することが好ましく、例えば、1~5時間反応させること が好ましい。

ベンジルオキシメチル(BOM)基の導入は、酸捕捉剤の存在下、アルコールにクロロメチルベンジルエーテルを作用させることにより行われる。クロロメチルベンジルエーテルの添加量は、アルコールに対して、通常 1~1.5倍モル程度が例示される。この反応は、通常不活性媒体中で行われることが好ましい。不活性媒体としては、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド等が挙げられ、ジクロロメタンが好ましい例として例示される。不活性媒体の使用量としては、アルコール1gあたり、1~5m1程度が例示される。酸捕捉剤としては、トリエチルアミン、ピリジン、N,Nージメチルアミノピリジン等が挙げられ、N,Nージイソプロピルエチルアミンが好ましい例として例示される。この酸捕捉剤の添加量は、アルコールに対して、通常 1~3倍モル程度が例示される。この反応は、通常、-20~80℃、特に、0℃~室温程度で実施することが好ましく、例えば、1~5時間反応させることが好ましい。

また、アセチル(A c)基の導入は、酸捕捉剤の存在下、アルコールに無水酢酸または塩化アセチル等のアセチル化剤を作用させることにより行われる。アセチル化剤の添加量は、アルコールに対して、通常1~3倍モル程度が例示される。この反応は、通常不活性媒体中で行われることが好ましい。不活性媒体としては、テトラヒドロフラン、アセトニトリル、ジクロロメタン、ピリジン等が好ましい例として例示される。不活性媒体の使用量としては、アルコール1gあたり、1~5m1程度が例示される。酸捕捉剤としては、トリエチルアミン、N,Nージイソプロピルエチルアミン、ピリジン、N,Nージメチルアミノピリジン等が好ましい例として例示される。この酸捕捉剤の添加量は、アルコールに対して、通常1~3倍モル程度が例示される。この反応は、通常、-20~80℃、特に、0℃~室温程度で実施することが好ましく、例えば、1~5時間反応させることが好ましい。

また、Y、R⁴あるいはR⁴ にアミノ基の保護基を含む場合、保護基としては、例えば、アシル基、アシルオキシ基、あるいは、容易に脱保護可能なアラルキル基が例示される。容易に脱保護可能なアラルキル基としては、ベンジル基、置換ベンジル基、ナフチルメチル基、置換ナフチルメチル基が例示され、特に好ましくはベンジル基が例示される。アラルキル基としては、例えば炭素数7から16の炭素を含むアラルキル基等が用いられ、具体的には、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルプロピル基、4-フェニルブチル基等、および(1-ナフチル)メチル基、2-(2-ナフチル)エチル基が挙げられ、フェニル基およびナフチル基上に、例えば、アルキル基、アルコキシ基、ハロゲン原子の適当な置換基を適当な位置に有していても良い。これら保護基の導入は前記の成書に記載されている公知の方法で行えばよい。

一般式 (VIII) の化合物は新規物質であり、一般式 (I) で示される化合物合成の重要な中間体として特徴的である。一般式 (VIII) の化合物は、一般式 (VI) で示される化合物と一般式 (VII) で示される化合物を、通常の媒体、例えばジメチルスルホキシド、直鎖状または環状エーテル、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミドまたは2-ブタノールなどのアルコール系の有機溶媒中で

反応させることで得られる。一般式(VI)で示される化合物、および一般式(VII)で示される化合物は、等モル使用することも多いが、好ましくは一般式(VII)で示される化合物を過剰量使用する。反応温度は、適宜の温度が選択されるが、通常は室温から選択された溶媒の還流温度が例示される。反応時間は反応条件等により適宜選択でき、通常は収率が最大となるところで終了すれば良い。また、反応に際してはトリメチルシリルアセトアミド(TMSA)、N,Oービス(トリメチルシリル)アセトアミド、ヘキサメチルジシラザン(HMDS)、ビス(トリメチルシリル)ウレアを加えると、反応時間の短縮と収率向上になるという報告(テトラヘドロン レターズ(Tetrahedron Lett.)、1986年、27巻、2451頁)があり、この方法を適宜選択することができる。

また、一般式(IX)の化合物も新規物質であり、一般式(I)で示される化合物合成の重要な中間体として特徴的であり、一般式(VIII)のニトロ基を還元しアミン(アニリン)とすることで得られる。この還元に際して、一般式(VIII)における置換基Yが水素原子である場合には、予めアミンの保護基となし、その還元反応は、例えば、メタノールなどの溶媒中、酸化白金の触媒存在下で水素化するか、あるいは鉄粉または2価のスズ存在下、塩酸を用いた系などで行うことができる。

また、一般式 (XI) の化合物も新規物質であり、一般式 (I) で示される化合物合成の重要な中間体として特徴的である。文献 (カイザー (C. Kaiser) ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、1974年、17巻、49頁) に記載の方法を用いて、一般式 (X) で示される化合物により一般式 (IX) の化合物のアミン (アニリン) のスルホン化を実施することにより、一般式 (XI) で示される化合物が得られる。更に、R¹、R³ および Yにおける水酸基あるいはアミンの保護基のうち、存在する保護基については後述する脱保護の方法により脱保護し、一般式 (I) で示される化合物が得られる。

上記のスルホン化は、たとえば公知あるいは市販の一般式(X)の化合物と一般式(IX)の化合物をピリジンなどの溶媒中、氷冷から室温で反応させる例が挙げられる。脱保護に際して、順次であっても一括して行っても良いが、好ましく

はR¹ またはR³ における水酸基の保護基、Y、R³ におけるアミノ基の保護 基の順に行うことが挙げられる。脱保護の条件として、R¹ およびR³ の水酸 基の保護基のベンジル基は、パラジウムやニッケルなどの触媒を用いて、メタノ ールなどの溶媒中水素化分解して脱保護する。あるいはR¹¹ およびR³¹ の水酸 基の保護基のベンジル基またはメチル基などは塩化メチレンなどの溶媒中で、三 臭化ホウ素などのルイス酸で処理して脱保護する。また、 R^{-1} および R^{3} にお けるアセチル保護された水酸基の脱保護は、公知のエステルの加水分解条件を用 いて行う。具体例としては、アルコール中アルカリを用いて、室温から溶媒の還 流温度で加熱する方法が挙げられる。また、R1 およびR3 の水酸基の保護基 のトリエチルシリル基などは、テトラヒドロフラン中酢酸と3~5倍モルのテト ラブチルアンモニウムフロリドを加え、室温で30分~5時間処理することによ り脱保護できる。Y、R^{3・}におけるアミノ基の保護基のベンジル基はパラジウ ムやニッケルなどの触媒を用いて、メタノールなどの溶媒中水素化分解して脱保 護する。また、Y、R^{3'}におけるアミンの保護基のアセチル基の場合は、メタ ノールなどの溶媒中室温で塩酸処理するか、水またはメタノールなどの溶媒中ア ルカリで加熱することにより脱保護できる。

一般式(VI)で示される化合物は公知であり、ラセミ体は例えば、公知の対応 するスチレンをジクロロメタンなどの溶媒中、0℃〜室温でmークロロ過安息香 酸などの酸化剤で酸化して得られる。

また、別法として一般式(XII)

$$\begin{array}{c}
O \\
B \\
NO_2
\end{array}$$
(XII)

[式中、 R¹ は前記と同じ意味を表し、Bは塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を表す。]で示される化合物を下記の方法等により選元し、一般式(XIII)

$$R^{1}$$
 NO_{2}
 $(XIII)$

[式中、R¹、*はそれぞれ前記と同じ意味を表し、Aは水素原子、Bは塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子を示す。]とし、必要に応じて置換基Bをヨウ素原子とする場合は、塩素原子または臭素原子をヨウ素置換し、次いで、アルカリ処理でエポキシ化することでも得られる。即ち、一般式(XII)で示される化合物の還元は、一般式(XIII)で示される化合物の水酸基の立体*がラセミの場合は、ボランなどの還元剤を使用することにより得られる。

また、一般式(XIII)における*に関して、RまたはSの光学異性体を得ようとする場合には、一般式(XIV)

$$\begin{array}{c|ccccc} & & & & & & & & \\ & & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

などのキラル補助剤(なお、式中のBはホウ素原子を示す)を用いて行えばよい。即ち、一般式(XII)で示される化合物を前記のキラル補助剤の存在下、ボランで還元することにより得られる。上記の還元反応は、テトラヒドロフランなどの溶媒中で行うことが好ましい。これらのキラル補助剤の調製およびその反応は文献(コーリー(E. J. Corey)ら、ジャーナル オブ オーガニック ケミストリー(J. Org. Chem.)、1991年、56巻、442頁)に従って行えばよい。一般式(XII)で示される化合物を還元して一般式(XIII)とした後、塩素原子または臭素原子からヨウ素原子への置換が必要とされる場合には、上述の還元して得られた化合物をさらにアセトンなどの溶媒中、ブロム体に対して3~10倍モルのヨウ化ナトリウムなどのヨウ素化剤と還流温度で1~3時間加熱する方法が例示される。その後、メタノールなどの溶媒中で0℃~室温で1~2当量の水酸化ナトリウム水溶液などのアルカリ存在下でエポキシ化して一般式(VI)の

化合物を得ることができる。なお、一般式(XIII)から一般式(VI)を得る際、 不斉炭素*に関してその立体は保持される。すなわち、R体からはR体、S体からS体が得られる。

一般式 (XII) で示される化合物は公知であり、市販品を利用するか、文献 (たとえば、ラーセン (A. A. Larsen) ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、1967年、10巻、462頁あるいはカイザー (C. Kaiser) ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、1974年、17巻、49頁) に記載の方法に準じて合成できる。

一方、一般式(VII)の化合物は新規物質であり、一般式(I)で示される化合物合成の重要な中間体として特徴的である。

一般式 (VII) の化合物は、一般式 (XV)

[式中、Yはアミンの保護基を意味し、X'は塩素原子、臭素原子または水酸基を示す。]で示される化合物と一般式(XVI)

$$\mathbb{R}^{3}$$
 (XVI)

[式中、Wは酸素原子、二級窒素原子(NH)または硫黄原子を示す。R³ はOR'、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、NR⁴R⁴、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、R'は低級アルキル基、置換基を有していてもよい低級アシル基、ベンジル基または水酸基の保護基を示し、R⁴およびR⁴ は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基、アミンの保護基またはSO₂R⁵を示す。R⁵は低級アルキル基またはベンジル基を示す。]で示される化合物を反応させることにより得られる。Y、R⁴またはR⁴ がアミンの保護基であり、アミンの保護基として通常使用されるものであれば特に限定されないが、例えば通常容易に脱保護できるベンジル基、ベンジルオキシカルボニル基、置換したベンジルオ

キシカルボニル基またはtーブトキシカルボニル基、あるいはアセチル基またはトリフロロアセチル基などが挙げられる。

一般式(XV)と一般式(XVI)との反応は、X'が塩素原子または臭素原子の場合、有機溶媒中、塩基存在下、室温から選択した溶媒の還流温度までの間で行うことが例示される。溶媒としてジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、アセトニトリル、ジグリム、テトラヒドロフランが挙げられ、塩基としては、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、トリエチルアミン、ピリジン、水素化ナトリウム、ナトリウムメトキシドなどを一般式(XVI)に対して1~10倍モル使用することが好ましい。

反応が遅いときは、文献(ブルテイン ケミカル ソサエティー ジャパン (Bull. Chem. Soc. Jpn.)、1982年、55巻、2504頁)に記載の方法 に従って、あるいはその改良法を用いて一般式 (VII) [Yはアミンの保護基を 意味する。]の化合物を合成することができる。一例として、ジメチルホルムア ミドあるいはアセトニトリル中、一般式 (XVI) の化合物に対して一般式 (XV) の化合物を2~5倍モル、40%フッ化カリウムーアルミナを5~10倍モル、 改良法としては、さらにヨウ化カリウムを0.1~0.5当量加え、室温から90℃で反応させる。

さらに、アミンの保護基Yを脱保護することにより、一般式 (VII) [Yは水素原子を意味する。]のアミン化合物が得られる。脱保護はベンジル基の場合、例えばメタノールなどの溶媒中、パラジウムー炭素を触媒として水素化分解するか、臭化水素一酢酸で処理することにより脱保護できる。また、保護基Yがアセチル基あるいはトリフロロアセチル基の場合はメタノールなどの溶媒中アルカリで処理することにより一般式 (VII) [Yは水素原子を意味する。]の化合物が得られる。

また、一般式 (XV) の化合物で X' が水酸基の場合、一般式 (XVI) の化合物 と光延反応を行うことによって合成できる。すなわち、0℃~室温でテトラヒド ロフランなどの溶媒中、1~10当量のトリフェニルホスフィンと1~10当量のアゾジカルボン酸ジエチルの存在下での反応が例示される。

一般式 (XV) の化合物は、市販品のアミノアルコールをまず、保護基Yでアミンを保護することでX'が水酸基の化合物が得られる。次に水酸基を常法によりブロム化あるいはヨウ素化することで対応するブロム体あるいはヨウ素体が合成できる。また、Yがベンジル基の場合、市販のベンジルアミノエタノールを臭素化することで容易に得られ好ましい。また、容易入手可能なアミノブロム体があれば、保護基Yでアミンを保護して得られる。一例として、市販の2-ブロモエチルアミン臭化水素酸塩を塩化メチレン中トリエチルアミンの存在下、ベンジルオキシカルボニルクロリドと氷冷下反応させることが例示される。

また、一般式(VII)の化合物は、次の方法によっても得られる。すなわち、一般式(XVI)の化合物と一般式(XVII)

$$Z \sim X$$
 (XVII)

[式中、乙は脱離基を示し、X'はハロゲン原子を意味する。脱離基は、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子あるいはメシル基、トシル基などのスルホン酸エステル等の脱離する基を意味する。]の化合物を反応させ、一般式(XVIII)

[式中、W、Zおよび R^{3} はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を生成せしめた後Zを一般式 (XIX)

YNH_2 (X1X)

[式中、Yは水素原子またはアミンの保護基を示す。]で示される化合物で置換して、一般式 (VII) の化合物が得られる。

一般式 (XVI) の化合物のうち、Wが二級窒素原子の場合、 R^{3} が水酸基、クロロまたはメチル基以外の化合物は、新規化合物であり、以下の方法により合成できる。すなわち、 R^{3} が水酸基の化合物を、文献(ポプリ(S. P. Popri)ら、インディアン ジャーナル オブ ケミストリー セクション B (Indian J.

Chem. Sect. B)、1976年、14B巻、371頁)に記載の方法で合成できる。これを炭酸カリウムなどの塩基存在下にアルキルハライドと反応させることで任意のR³ がOR'の化合物を合成できる。また、前記の保護基の導入方法により保護基を導入することができる。また、R³ が臭素原子およびシアノ基の化合物は文献(チドウェル(R. R. Tidwell)ら、ヨーロピアン ジャーナルオブ メディシナル ケミストリー(Eur. J. Med. Chem.)、1997年、32巻、781頁)に記載の化合物を通常のメチルエーテルの脱保護条件にしたがって脱保護することで合成できる。また、R³ が塩素原子の化合物は文献(ポプリ(S. P. Popri)ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.)、1976年、16巻、425頁)に記載の化合物を上記と同様に脱保護することで合成できる。また、R³ が低級アルキル基の化合物は文献(カピル(R. S. Kapil)ら、インディアン ジャーナル オブ ケミストリーセクション B(Indian J. Chem. Sect. B)、1984年、23B巻、296頁)に記載の方法に準じて合成した化合物を上記と同様に脱保護して合成できる。さらに、別法として、一般式(XX)

$$B(OH)_2$$
 (XX)

[式中、R⁶は水酸基の保護基を示す。なお、Bはホウ素原子を示す。]で示されるホウ素化合物と、一般式 (XXI)

$$X \xrightarrow{NO_2} R^3$$
(XXI)

[式中、Xは脱離基であり、R³ は前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を鈴木反応によるカップリングを行い、一般式 (XXII)

$$R^6O$$
 R^3 (XXII)

[式中、 R^6 と R^3 はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を生成せしめ、更に還元的に閉環反応することにより、一般式 (XXIII)

$$R_{e}O$$

$$(XXIII)$$

[式中、 R^6 と R^3 はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物が得られ、引き続き R^6 を脱保護することにより、一般式(XVI)の化合物が得られる。

一般式 (XX) と一般式 (XXI) の化合物は、市販品を入手するかあるいは市販品に保護基を付加することにより得られる。鈴木反応は、雑誌 (宮浦憲夫、鈴木章, 有機合成化学協会誌、46巻、848頁 (1988); Yuki Gosei Kagaku Kyoukaishi, vol.46, 848(1988)) に記載の方法あるいは文献 (C.W.Holzapfel et al, Heterocycles, vol.48, No.8, 1513-18(1998)) に記載の方法に準じて実施すればよい。

一般式(XXIII)の化合物は、文献(J. I. G. Cadogan et al, J. Chem. Soc., 1965, 4831)に記載の方法を応用して、合成することができる。すなわち、一般式(XXII)の化合物をトリアルキルフォスファイトあるいはトリフェニルフォスファイトの存在下加熱して、遅元的に閉環反応を行い、一般式(XXIII)のカルバゾール誘導体を得ることできる。使用するフォスファイトとしては、トリエチルフォスファイトが好ましく、使用する量としては2~10当量が例示され、2~4当量用いることがより好ましい。反応温度は、80℃から180℃が例示され、より好ましくは130℃から170℃が例示される。反応時間は1時間から24時間が例示され、好ましくは3から10時間が例示される。その後、常法に従って、選択的に R^6 を脱保護することにより一般式(XVI)で示される化合

物が得られる。

また、一般式 (XVI) のうち、Wが酸素原子の場合は、文献 (ストランスキー (P. 0. Stransky) ら、ジャーナル オブ ケミカル ソサエティー パーキントランザクション1 (J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1)、1982年、1605頁)に記載の3、7ージメトキシジベンゾフランのメチル基を常法に従い脱保 護した後に一方のみを再度アルキル化あるいは保護化することで得られる。また、Wが硫黄原子の場合は文献 (ジュリエ (M. M. Joullie) ら、ジャーナル オブメディシナル ケミストリー (J. Med. Chem.)、1978年、21巻、1084頁)に記載の3、7ージヒドロキシジベンゾチオフェン 5、5ージオキシドをリチウムアルミニウムハイドライドで還元して3、7ージヒドロキシジベンゾチオフェンとした後、上記と同様にアルキル化あるいは保護化すれば目的とする化合物が得られる。

また、さらに別法として一般式 (XIII)

$$\begin{array}{c}
OA \\
B \\
NO_2
\end{array}$$
(XIII)

[式中、Aは水酸基の保護基を示し、Bは前記と同様に脱離基を示す。又、R および*はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物と一般式 (VII)

[式中、Yは水素原子またはアミンの保護基を示し、Wおよび R^3 はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を反応させると、一般式(VIII) [式中、Aは水酸基の保護基を示し、 R^1 、 R^3 、W、Yおよび*は前記とそれぞれ同じ意味を示す。]で示される化合物が得られる。以下、前記と同様の方法で一般式(I)の化合物が得られる。

保護基Aの導入および脱保護は前記の方法に従って行うことができる。 また、さらに別法として一般式 (XII)

$$\begin{array}{c}
O \\
B \\
NO_2
\end{array}$$
(XII)

[式中、R¹ は前記と同じ意味を示す。又、Bは前記と同様に脱離基を示す。]で示される化合物と一般式(VII) [式中、W、YおよびR³ はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を反応させ、一般式(XXIV)

$$\mathbb{R}^{1}$$

$$\mathbb{N}$$

$$\mathbb{N$$

[式中、R¹、W、Y、およびR³ はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を生成せしめ、これを前記と同様の方法でカルボニル基を還元することで一般式(VIII) [Aは水素原子を示す。]の化合物が得られる。以下前記と同様の方法で一般式(I)の化合物が得られる。

一般式(XII)の化合物と一般式(VII)の化合物との反応は、文献(ラーセン(A. A. Larsen)ら、ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー(J. Med. Chem.)、1967年、10巻、462頁)に記載の方法を改良し、アセトニトリル、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシドなどの極性溶媒中、酸のトラップ剤としてアミンの存在下または非存在下氷冷下から60℃で反応させ、引き続きカルボニル基を水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素ナトリウムなどの選元剤で氷冷下から室温で還元し、さらに保護基を脱保護して実施される。光学活性体を得るには、後で述べる方法による光学分割を行うか、還元時に前記に記載の触媒か、各種の文献(例えば阿知波(K. Achiwa)ら、ケミカル アンド ファーマセウティカル ブルテイン(Chem. Pharm. Bull.)、1995年、43巻、748頁または野依(R. Noyori)ら、

ジャーナル オブ ザ アメリカン ケミカル ソサエティ (J. Am. Chem. Soc.)、1996年、118巻、2521頁)などに記載の公知の不斉還元の触媒の存在下、水素供給化合物と共に不斉還元すればよい。

また、さらに別法として一般式 (XXV)

$$\begin{array}{c} O \\ \\ R^{1} \end{array}$$

[式中、R¹ は前記と同じ意味を示す。]で示される化合物と一般式 (VII) [式中、Yは水素原子を示し、WおよびR³ はそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を反応させ、生成したシッフ塩基とカルボニル基をさらに還元することにより、一般式 (VIII) [式中、AおよびYは水素原子を示し、R¹ 、R³ およびWはそれぞれ前記と同じ意味を示す。]で示される化合物を生成せしめ、必要に応じてAとYを常法に従い保護化した後、これを前記と同様の方法でニトロ基を還元することで一般式 (IX) の化合物が得られる。以下前記と同様の方法で一般式 (I) の化合物が得られる。

この反応は、通常、媒体中で行われ、まず縮合反応で得られたシッフ塩基をさらに還元するのと同時にカルボニル基をヒドロキシ基に還元し得る適当な還元剤の存在下に行われる。還元剤としては、例えば水素化ホウ素ナトリウム、水素化シアノホウ素リチウム等が挙げられる。フェニルグリオキサールの量はアミンに対して1~3倍モル、好ましくは1~1.5倍モル使用される。反応温度は、適宜の温度が選択されるが、通常は室温から選択された溶媒の還流温度が例示される。反応時間は反応条件等により適宜選択でき、通常は収率が最大となるところで終了すれば良い。一例として、これらの反応は、メタノール、エタノールのようなアルコール系溶媒中で、好ましくは低温で水素化ホウ素ナトリウムの存在下に行われる。光学活性体を得るには、後で述べる方法による光学分割を行えばよい。

一般式 (XXV) の化合物は、R1 で置換されたアセトフェノン類を水または例

えばジオキサンやテトラヒドロフラン等の環状エーテルのような有機溶媒中で、 二酸化セレンのような酸化剤で酸化することにより、容易に得ることができる。 また、別の方法として文献 (ジャーナル オブ ザ アメリカン ケミカル ソ サエティー (J. Am. Chem. Soc.)、1957年、79巻、6562頁) に記載 の方法に従い製造できる。

また、さらに別法として、一般式 (XXVI)

$$R^{1}$$
 NO_2

(XXVI)

[式中、Aは水酸基の保護基を示し、R¹ および*は前記とそれぞれ同じ意味を示す。]で示されるアミンと、一般式(XVIII)

$$Z \longrightarrow W \longrightarrow R_{3'} \qquad (XVIII)$$

[式中、W、R 3 および 2 および 2 および 2 に式中、Yは水素原子を示し、Aは水酸基の保護 を示し、R 1 、R 3 および 3 に前記と同じ意味を示す。] の化合物を得、生成したアミンを保護した後に前記と同様の方法で一般式(I)の化合物を合成できる。

アミンとのカップリング反応は有機溶媒中、必要ならば第三級アミン(例えばトリエチルアミンなど)のようなプロトン受容体の存在下で行い、一般式 (VIII) [但し、Yは水素原子を示す。]の化合物が得られる。脱離基とは、クロロ、ブロム、またはヨウ素あるいはメシル基、トシル基などのスルホン酸エステル等の上記反応に際して脱離する基を意味する。反応条件等の一例を示すと、一般式 (XXVI) のアミンの使用量は、一般式 (XVIII) で示される化合物に対して1~10倍モルである。

この反応は遅いので、オートクレーブ中で行うのが好ましく、使用される溶媒

として、メタノール、エタノール、ブタノールのようなアルコール類、塩化メチレン、クロロホルムのようなハロゲン化水素、テトラヒドロフラン、ジオキサンなどを挙げることができる。反応温度は、一般に $10\sim150$ であり、好ましくは $70\sim130$ である。反応時間は、一般に $5\sim100$ 時間である。

一般式(XXVI)の化合物はR¹ で置換された置換マンデロニトリルの水素添加、たとえばラネーニッケルなどの触媒存在下に反応させることにより得られる。置換マンデロニトリルは置換ベンズアルデヒドとシアン化水素あるいはシアン化ナトリウムと亜硫酸水素ナトリウムとの反応からラセミ化合物として得られ、通常行われている方法および技術に従って、適宜選択された光学活性酸とジアステレオ異性体の塩を形成することにより、光学活性異性体に容易に分離することができる。また、光学活性な一般式(XXVI)の化合物は、光学活性な置換マンデロニトリルを加水分解することにより得られる光学活性なカルボン酸を通常使用されている縮合剤の存在下アンモニアと反応させ、引き続き還元することにより得られる。

本願に記載の種々の化合物は、必要により精製してもよく、通常公知の各種のクロマトグラフィー(カラム、フラッシュカラム、薄層、高速液体)を用いて、例えば従来公知の公報や、本願明細書に記載されたRf値等の物性を指標として確認することができる。

前述の通り、一般式(I)の化合物は、2つの異なる光学異性体として存在し得る。本発明方法は、純粋光学異性体およびラセミ混合物の双方を与え得る。上記で説明した反応は、関与する立体化学を変化させるものではない。

従って、不斉炭素を有しない一般式(XII)または(XXV)の化合物から出発して、あるいはラセミ化合物としての一般式(VI)、(XIII)または(XXVI)の化合物から出発して、ラセミ体が得られる。同様に、一般式(VI)、(XIII)または(XXVI)の化合物の純粋光学異性体、例えば、一般式(VI)のR異性体から出発して、R異性体のみが得られ、さらに一般式(VI)、(XIII)または(XXVI)の化合物の光学的に活性な異性体を使用するならば、純粋な異性体が得られる。

2種の鏡像異性体の混合物(ラセミ体)が得られた場合には、樟脳スルホン酸、

マンデル酸、置換マンデル酸のような光学的に活性な酸との付加塩として分別晶析などの適当な方法により分離できる。分別晶析は、適当な溶媒、好ましくは低級アルカノール(例えば、エタノール、イソプロピルアルコールおよびその混合物)を使用して行うことができる。

一般式(II)において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子あるいはヨウ素原子を挙げることができるが、この内フッ素原子と塩素原子が好ましい例として挙げられる。また、低級アルキル基の「低級」とは、炭素数1~4の炭素を含む直鎖状もしくは分枝状の飽和炭化水素を意味し、メチル、エチル、n-プロピル、i-プロピル、n-ブチル、i-ブチル、s-ブチル、t-ブチルが挙げられる。

R⁶は水素原子であることが好ましい。また、より選択性を有することから、R⁶としてメチル基であることも好ましい。

R'は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ベンジルオキシ基、アミノ基またはヒドロキシメチル基であるが、この内R'が水素原子である一般式(II)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、R'がアミノ基またはヒドロキシメチル基である一般式(II)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、R'がハロゲン原子、水酸基またはベンジルオキシ基である一般式(II)の化合物も好ましい例として挙げられる。

また、 R^8 は、水素原子、ヒドロキシメチル基、 NHR^9 、 $SO_2NR^{10}R^{10}$ またはニトロ基であるが、この内 R^8 が水素原子である一般式(II)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、 R^8 がヒドロキシメチル基またはニトロ基である一般式(II)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、 R^8 が NHR^9 または $SO_2NR^{10}R^{10}$ である一般式(II)の化合物が好ましい例として挙げられる。上記 NHR^9 における R^9 は水素原子、メチル基、 SO_2R^{11} 、ホルミル基または $CONHR^{12}$ であるが、特に NHR^9 としては、 NH_2 、NHMe、 $NHSO_2R^{11}$ 、NHCHOまたは $NHCONHR^{12}$ を好ましい例として挙げることができ、この内 $NHSO_2R^{11}$ がさらに好ましい例として挙げられる。 $NHSO_2R^{11}$ における R^{11} は、低級アルキル基、ベンジル基または $NR^{10}R^{10}$ である。また、 R^{10} および R^{10} 1 は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級

アルキル基またはベンジル基であるが、R¹⁰およびR^{10'}のいずれか一方が水素原 子である場合も好ましい。具体的にはNRIORIO としてはアミノ基、メチルアミノ 基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ベンジルアミノ基、ジメチルアミノ基、 ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチルエチルアミノ基、メチルプロピ ルアミノ基またはメチルベンジルアミノ基などが挙げられ、その内、メチルアミ ノ基またはジメチルアミノ基がより好ましい例として挙げられる。従って、 NHSO,R"の好ましい具体例を挙げると、NHSO,Me、NHSO,Et、NHSO,CH,Ph、NHSO,NH,、 NHSO,NHMe、NHSO,NHEt、NHSO,NMe, NHSO,NEt, NHSO,NMeEtまたはNHSO,NMeCH,Phが 挙げられる。また、NHCONHR^{12'}におけるR^{12'}は、水素原子あるいは低級アルキル 基を示す。NHCONHR^{12'}としては、具体的にはNHCONH。、NHCONHMe、NHCONHEtまた はNHCONHPrなどが例示される。R*におけるSO₂NR¹⁰R¹⁰ については、R¹⁰およびR 10 は前述の説明と同じであって、R10およびR10 は同一かもしくは互いに異な っていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基であり、またR10お よびR^{10'}のいずれか一方が水素原子である場合も好ましい。従って、SO₂NR¹⁰R^{10'} としては、具体的にはSO₂NH₂、SO₂NHMe、SO₂NHEt、SO₂NMe₂、SO₂NEt₂、SO₂NHCH₂Ph またはSO,NMeCH,Phが例示される。 R¹²は水素原子または低級アルキル基を示す。 好ましい例としては、水素原子、メチル基、エチル基が挙げられる。さらに、好 ましい例として水素原子が挙げられる。

nは1または2であるが、nが1のときが好ましい例として挙げられる。

Wは、二級窒素原子、酸素原子または硫黄原子であるが、Wが二級窒素原子であり、nが1である(即ち、3環性基がテトラヒドロカルバゾール基の骨格である)化合物が好ましい例として挙げられる。また、 R^{13} および R^{14} はそれぞれ前述の通りである。

上記の一般式 (II) において、 R^{14} が水素原子の場合、*1は不斉炭素原子であり、 R^{12} が低級アルキル基の場合には、さらに*2も不斉炭素原子となる。その場合には、一般式 (II) の化合物は、4つの異なる異性体、即ち、 (R, R)、 (R, S)、 (S, S) および (S, R) (*1, *2の順序で表示)として存在し得る。また、 R^{12} が水素原子の場合には、2つの異なる異性体が存在する。

光学的に純粋な異性体のみならず、任意の2つの異性体の混合物、任意の3つの異性体の混合物、または4つ全ての異性体の混合物も本発明の範囲内に包含される。薬理活性の発現という点からは、エタノールアミノ鎖不斉炭素(*1)の好ましい配置は、絶対配置Rである。N-[5-[2-[2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスルホンアミドの不斉炭素(*1)については、特にR-ヒドロキシ体が好ましい例として挙げられる。

さらに、上記の一般式 (II) において、R¹⁴が水素原子でない場合は、*3は不斉炭素原子になり、*1は不斉炭素原子であり、R¹²が低級アルキル基の場合には、さらに*2も不斉炭素原子となる。この場合、最大3個の不斉炭素原子になり、一般式 (II) の化合物は、8つの異なる異性体が存在する。光学的に純粋な異性体のみならず、任意の異性体の混合物も本発明の範囲内に包含される。薬理活性の発現という点からは、エタノールアミノ鎖不斉炭素 (*1) の好ましい配置は、絶対配置Rである。*3は、不斉炭素原子であるが、光学活性体でもラセミ体でもよい。

本発明では、各置換基をそれぞれ組み合わせることにより、極めて好ましい各種のグループが認められるが、以下特に言及しない場合には、 R^{12} 、n、W、 R^{13} 、 R^{14} 、* 1 、* 2 および * 3 は上記と同じことを意味する。

一般式 (II) で表される化合物において、 R^8 がヒドロキシメチル基、 NHR^9 、 $SO_2NR^{10}R^{10}$ または二トロ基の場合、 R^7 の置換位置は 4 位または 5 位が好ましい。 さらに、 R^7 の置換位置は、4 位がより好ましい。 R^8 が水素原子の場合、 R^7 の置換位置は 2 位がより好ましい。

一般式 (III) において、ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子あるいはヨウ素原子を挙げることができるが、この内フッ素原子と塩素原子が好ましい例として挙げられる。また、低級アルキル基の「低級」とは、炭素数1~4の炭素を含む直鎖状もしくは分枝状の飽和炭化水素を意味し、メチル、エチル、nープロピル、iープロピル、nーブチル、iーブチル、sーブチル、tーブチルが挙げられる。 R⁶は水素原子であることが好ましい。また、より

選択性を有することから、R⁶としてメチル基であることも好ましい。 水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ベンジルオキシ基、アミノ基またはヒドロキ シメチル基であるが、この内R¹が水素原子である一般式(III)の化合物が好ま しい例として挙げられる。また、R⁷がアミノ基またはヒドロキシメチル基であ る一般式(III)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、R⁷がハロゲン 原子、水酸基またはベンジルオキシ基である一般式(III)の化合物も好ましい 例として挙げられる。 また、R⁸は、水素原子、ヒドロキシメチル基、NHR⁹、 SO₂NR¹⁰R¹⁰ またはニトロ基であるが、この内R⁸が水素原子である一般式(III) の化合物が好ましい例として挙げられる。また、R⁸がヒドロキシメチル基また は二トロ基である一般式(III)の化合物が好ましい例として挙げられる。また、 R⁸がNHR⁹またはSO₂NR¹⁰R¹⁰である一般式 (III) の化合物が好ましい例として挙 げられる。上記NHR⁹におけるR⁹は水素原子、メチル基、SO₂R¹¹、ホルミル基また はCONHR^{12'}であるが、特にNHR⁹としては、NH₂、NHMe、NHSO₂R¹¹、NHCHOまたは NHCONHR¹²を好ましい例として挙げることができ、この内NHSO₂R¹¹がさらに好ま しい例として挙げられる。NHSO,R"におけるR"は、低級アルキル基、ベンジル 基またはNR¹⁰R¹⁰である。また、R¹⁰およびR¹⁰は同一かもしくは互いに異なっ ていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基であるが、R™および ˙R^{lo′}のいずれか一方が水素原子である場合も好ましい。具体的にはNR^{lo}R^{lo′}とし てはアミノ基、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ベンジル アミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ジプロピルアミノ基、メチル エチルアミノ基、メチルプロピルアミノ基またはメチルベンジルアミノ基などが 挙げられ、その内、メチルアミノ基またはジメチルアミノ基がより好ましい例と して挙げられる。従って、NHSO,R¹¹の好ましい具体例を挙げると、NHSO,Me、 NHSO,Et, NHSO,CH,Ph, NHSO,NH2, NHSO,NHMe, NHSO,NHEt, NHSO,NMe, NHSO,NEt, NHSO,NMeEtまたはNHSO,NMeCH,Phが挙げられる。また、NHCONHR^{12'}におけるR^{12'}は、 水素原子あるいは低級アルキル基を示す。NHCONHR¹²としては、具体的には NHCONH_o、NHCONHMe、NHCONHEtまたはNHCONHPrなどが例示される。R®における SO₂NR¹⁰R¹⁰ については、R¹⁰およびR¹⁰ は前述の説明と同じであって、R¹⁰およ

び $R^{10'}$ は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基であり、また R^{10} および $R^{10'}$ のいずれか一方が水素原子である場合も好ましい。従って、 $SO_2NR^{10}R^{10'}$ としては、具体的には SO_2NH_2 、 SO_2NHMe 、 SO_3NHEt 、 SO_3NMe 2、 SO_3NHEt 3、 SO_3NHEt 4、 SO_3NMe 6、 SO_3NMe 7、 SO_3NHEt 5、 SO_3NMe 7、 SO_3NHEt 7、 SO_3NHEt 8、 SO_3NMe 8、 SO_3NMe 9、 SO_3NMe 9、 SO_3NHEt 9 SO_3N

R¹²は水素原子または低級アルキル基を示す。好ましい例としては、水素原子、メチル基、エチル基が挙げられる。さらに、好ましい例として水素原子が挙げられる。

W' は、二級窒素原子、酸素原子、硫黄原子またはメチレン基であるが、W' が二級窒素原子である(即ち、3環性基がカルバゾール基の骨格である) 化合物が好ましい例として挙げられる。また、R¹⁵、R¹⁶およびR¹⁷はそれぞれ前述の通りである。

上記の一般式(III)においては、*1は不斉炭素原子であり、R¹²が低級アルキル基の場合には、さらに*2も不斉炭素原子となる。その場合には、一般式(III)の化合物は、4つの異なる異性体、即ち、(R,R)、(R,S)、(S,S)および(S,R)(*1,*2の順序で表示)として存在し得る。また、R¹²が水素原子の場合には、2つの異なる異性体が存在する。光学的に純粋な異性体のみならず、任意の2つの異性体の混合物、任意の3つの異性体の混合物、または4つ全ての異性体の混合物も本発明の範囲内に包含される。薬理活性の発現という点からは、エタノールアミノ鎖不斉炭素(*1)の好ましい配置は、絶対配置Rである。N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスルホンアミドの不斉炭素(*1)については、特にR-ヒドロキシ体が好ましい例として挙げられる。

一般式(IV)において、低級アルコキシ基とは、炭素数 1 ~ 4 の直鎖または分枝鎖のアルコキシ基を意味し、具体例としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシが挙げられる。ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を意味するが、フッ素原子、塩素原子、臭素原子が好ましい。低級アルキル基

とは、炭素数 1 ~ 3 のものを意味し、具体例としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピルが挙げられるが、メチルが特に好ましい。

式(IV)において、側鎖aはインドール環の3位に結合していることが好ましい。また、 R^{19} はインドール環の7位に結合していることが好ましい。また式(IV)で表される化合物において、 R^{18} が水素原子であるもの、 R^{19} が低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基のいずれかであるもの、 また R^{20} が水素原子であるもの、 さらに R^{21} がメチル基であるもの、また R^{22} が塩素原子であるものが、それぞれ好ましい。

更に、好適なものは、式 (IV) において R¹⁸が水素原子、 R¹⁹がインドール環の7位に結合しているカルボキシメトキシ基、 R²⁰が水素原子、 R²¹がメチル基、 R²²が塩素原子で、かつ側鎖 a がインドール環の 3 位に結合している組み合わせよりなる化合物およびその薬学的に許容される酸付加塩である。

一般式 (IV) で表される化合物は2個の不斉炭素を有する。すなわち、ヒドロキシ基が結合している炭素原子とR²¹が結合している炭素原子が不斉炭素である。したがって、式 (IV) において4種の立体異性体が存在しうる。これらの立体異性体および混合物もまた本発明の化合物に包含される。

一般式 (V) において、低級アルコキシ基とは、炭素数 1~4の直鎖または分枝 鎖のアルコキシ基を意味し、具体例としては、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシが挙 げられる。ハロゲン原子とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子を 意味するが、フッ素原子、塩素原子、臭素原子が好ましい。低級アルキル基およ び低級アルキルとは、炭素数 1~6の直鎖または分枝鎖のアルキル基を意味し、 具体例としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチルが挙げられる。ヘテロアリール基とは、窒素原子、 酸素原子または硫黄原子を少なくとも 1 個合む 5 員環化~7 員環の複素環を意味 し、具体例としては、ピロリル、フリル、チエニル、ピラゾリル、ピリジル、ピ リダジル、ピリミジル、インドリル、ベンゾイソキサゾリル、キノリルが挙げら

れる。環状アミノとは、窒素原子を少なくとも1個含み、酸素原子を含んでいて もよい5員環~7員環の環状アミンを意味し、具体例としては、ピロリジン、ピ ペリジン、ヘキサヒドロアゼピン、モルホリンが挙げられる。

式(V)で表される化合物において、Xは酸素原子であることが好ましく、Y が酸素原子または硫黄原子であることが好ましく、またR²³が低級アルコキシカ ルボニル基、モノもしくはジ低級アルキルアミノカルボニル基、環状アミノカル ボニル基、カルボキシル基、スルファモイル基、モノもしくはジ低級アルキルア ミノスルホニル基、環状アミノスルホニル基、スルホン酸基または置換もしくは 非置換フェニル基(該置換基はハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アル キル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ニ トロ基、シアノ基、アミノ基およびモノもしくはジ低級アルキルアミノ基から選 ばれる1種または2種である)であることが好ましい。R¾およびR¼は、同一 または異なって水素原子、メチル基またはエチル基であることが好ましく、R²⁶ は水素原子、置換もしくは非置換フェニル基(該置換基はハロゲン原子、トリフ ルオロメチル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニ ル基、カルボキシル基、ヒドロキシ基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基、アルカ ノイルアミノ基およびモノもしくはジ低級アルキルアミノ基から選ばれる1種ま たは2種である)または置換もしくは非置換の単環性ヘテロアリール(該置換基 はハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アルコキシ基、 低級アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、ニトロ基、シアノ基、アミノ基 およびモノもしくはジ低級アルキルアミノ基から選ばれる1種または2種であ る) が好ましい。 R²⁷、 R²⁸ともに水素原子であることが好ましい。 R²⁸が水 素原子であり、かつ R ²⁷は水酸基、ベンジルオキシ基であることも好ましい。 mは1または2であることが好ましい。また、nは1、2または3であることが 好ましい。

更に、好適なものは、式(V)においてXが酸素原子で、Yが酸素原子または 硫黄原子であり、 R^{23} がメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、カルボキシル基、ジエチルアミノカルボニル基、1-ピロジニルカルボニル基、スルフ

アモイル基、ジメチルアミノスルホニル基または置換もしくは非置換フェニル基(該置換基はカルボキシル基、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基から選ばれる1種または2種である)であり、 R²⁴およびR²⁵が同一または異なった水素原子、メチル基であり、 R²⁶が水素原子、置換もしくは非置換フェニル基(該置換基はハロゲン原子、トリフルオロメチル基、メチル基、メトキシ基およびヒドロキシ基から選ばれる1種または2種である)または置換もしくは非置換ピリジル基(該置換基はハロゲン原子、トリフルオロメチル基、メチル基およびメトキシ基から選ばれる1種または2種である)であり、 R²⁷が水素原子、ハロゲン原子、メチル基、メトキシ基、置換もしくは非置換ベンジルオキシ基(該置換基はハロゲン原子、トリフルオロメチル基、メチル基、メトキシ基およびヒドロキシ基から選ばれる1種または2種である)、ヒドロキシ基、メチルチオ基、アミノ基、ジメチルアミノ基またはメチルスルホニルアミノ基であり、R²⁸が水素原子、ハロゲン原子、メチル基またはメチルスルホニルアミノ基であり、mが1または2であり、nが1または2である化合物またはその生理的に許容される塩である。

特に好適なものは、式 (V)においてXが酸素原子で、Yが酸素原子または硫黄原子であり、 R^{23} がカルボキシル基であり、 R^{24} および R^{25} が同一または互いに異なって、水素原子、メチル基であり、 R^{26} が水素原子またはフェニル基、 R^{27} が水素原子、水酸基、ベンジルオキシ基、 R^{28} が水素原子であり、mが1であり、nが1または2である組み合わせの化合物またはその生理的に許容される塩である。

一般式(V)で表される化合物は1個または2個の不斉炭素を有する。すなわち、ヒドロキシ基が結合している炭素原子が不斉炭素であり、さらにR²⁴とR²⁵が互いに異なる基のときは、これらの基が結合している炭素原子もまた不斉炭素原子である。したがって、式(V)においてR²⁴とR²⁵が同じ原子または基のときは2種の立体異性体が、また、R²⁴とR²⁵が互いに異なる基のときは、4種の立体異性体が存在しうる。これらの立体異性体および混合物もまた本発明の化合物に包含される。

各組の鏡像異性体は、ジアステレオマー塩の形成、光学活性カラムを使用する

クロマトグラフィーあるいはその他の手段により、純粋異性体に分離できる。出発原料の一方が光学的に活性である場合には、このようにして得られたジアステレオマーの混合物は、上記の手法により純粋異性体に分離される。光学活性の異性体に分離精製することにより、より高活性の異性体のみを使用する為に効果の向上あるいは副作用の解離などが可能であり、医薬として好ましい。

好適な化合物の具体例としては、一般式(I)の化合物としては、

(R) -N-[3-[2-[2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾール-2 ーイルオキシ) エチルアミノ] ー1ーヒドロキシエチル] フェニル] メタンスル ホンアミド; (S) - N - [3 - [2 - [2 - (7 - ヒドロキシ - 9 H - カル)]バゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニ ν | メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(7-ヒドロキシ-9H ーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1ーヒドロキシエチル]フ エニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [3 - [2 - [2 - (7 -) 1]]ロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ チル] フェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-[3-[2-[2-**(7-クロロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒ** ドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-**(7-クロロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノヿ-1-ヒ** ドロキシエチル]フェニル]メタンスルホンアミド: (R) - N - [3 - [2]- [2-(7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]フェニル]メタンスルホンアミド: (S)-N-[3-[2-[2-(7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[3-[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾール-2-イ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホン アミド; (S) -N- [3- [2- [2- (7-メトキシ-9H-カルバゾー

ルー2ーイルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタ ンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メ タンスルホンアミド; (R) - N - [3 - [2 - [2 - (7 - トリフルオロメチルー9H-カルバゾールー2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシ (7-トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミ J] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(7-トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1~ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミ ド; (R) -N-[3-[2-[2-(7-メチル-9H-カルバゾール-2 -イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスル ホンアミド; (S) -N-[3-[2-[2-(7-メチル-9H-カルバゾ ールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メ タンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(7-メチルー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メ タンスルホンアミド; (R) - N - [3 - [2 - [2 - (7 - シアノ - 9 H -カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェ [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | [-1] | -9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチ [N] フェニル] メタンスルホンアミド; [N] [3] [2] [2] [2] [7] [2]-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチ [N] フェニル] メタンスルホンアミド; (R) [N] (R) [S] ーヒドロキシー9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒ ドロキシエチル] - 2 - クロロフェニル] メタンスルホンアミド; (S) - N [5-[2-[2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンス ルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾー

ルー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフ ェニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [5 - [2 - [2 - (7 -) -)]ロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{x,y\} = \{x,y\} = \{x,$ 「2-「2-(7-クロロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミ ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - 0 - 0 - 9 + 1 - 0 - 0 - 2 - 1 - 0 - 2 -エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホ ンアミド: (R) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - プロモー9 H - カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフ モー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{x,y\} = \{x,y\} = \{x,$ - (7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル] - 2 - クロロフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンス ルホンアミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - メトキシ - 9 H - カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ク ロロフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-(7-メトキシー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{x,y\} = \{x,y\} = \{x,$ [2-[2-(7-トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンス ルホンアミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - トリフルオロメチルー9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチ (7-トリフルオロメチル−9H-カルバゾール−2−イルオキシ)エチルアミ

ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N- [5- [2- [2- (7-メチル-9H-カルバゾール-2-イル オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタ ンスルホンアミド: (S)-N-「5-「2-「2-(7-メチル-9H-カ ルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - メチルー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{F,V\} = \{F,V\} = \{F,$ 「2-「2-(7-シアノ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミ ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-「5-「2-「2-(7-シアノ-9H-カルバゾール-2-イル オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタ ンスルホンアミド: N-[5-[2-[2-(7-シアノー9H-カルバゾー ルー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフ ェニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - ヒドロキシー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキ シエチル] -2-プロモフェニル] メタンスルホンアミド; (S) <math>-N-[5]-「2-「2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチ ルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ブロモフェニル]メタンスルホンア ミド: N-「5-「2-「2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(7-クロロ-9H ーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1ーヒドロキシエチル]ー -(7-000-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-[-1] - 「2- [2- (7-クロロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルア ミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンスルホンアミ

(R) -N- [5- [2- [2- (7-ブロモ-9H-カルバゾール-2 ーイルオキシ) エチルアミノ] ー1ーヒドロキシエチル] ー2ーブロモフェニ ν | メタンスルホンアミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - ブロモー 9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチ [n] - 2 - ブロモフェニル] メタンスルホンアミド; [n] N - [n] [n] 1 - [n] 2 - [n] 1 - [n] 1 - [n] 2 - [n] 2 - [n] 3 - [n](7-ブロモー9H-カルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1-ヒ ドロキシエチル]-2-ブロモフェニル]メタンスルホンアミド: (R)-N- [5-[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンスルホ ンアミド: (S) -N-[5-[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾ ールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモ フェニル] メタンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - メトキシー9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチ [N] - 2 - プロモフェニル] メタンスルホンアミド: (R) - N - [5 - [2] - [2-(7-トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エ チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンスルホン アミド: (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - トリフルオロメチル - 9 H -カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2 リフルオロメチルー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノヿー1 -N-[5-[2-[2-(7-メチル-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンス ルホンアミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - メチル - 9 H - カルバ)]ゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ブロ モフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-メチルー9 H - カルバゾールー2 - イルオキシ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチ [N] - 2 - プロモフェニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [5 - [2]

- [2-(7-シアノ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ1 -1-ヒドロキシエチル]-2-ブロモフェニル]メタンスルホンアミド: (S) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - 9)] - 9] + [3] + [5] +オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタ ンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - シアノ - 9 H - カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフ x=1 メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(7-1)]]ドロキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-ヒドロ キシエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) - N - [5-[2-[2-(7-ヒドロキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタ ンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - ヒドロキシ - 9 H - カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒド (7-クロロ−9H−カルバゾール−2−イルオキシ)エチルアミノ]−1−ヒ ドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-[5-[2-[2-(7-0)]-9H-D)]シ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] メタ ンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (7 - クロロ - 9 H - カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキ ブロモー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキ シエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) - N -[5- [2- [2- (7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホ ンアミド; N-[5-[2-[2-(7-ブロモ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ ν | メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-(7-メトキシ]]

-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチ **[2-[2-(7-メトキシ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルア** ミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンア ミド; N-[5-[2-[2-(7-メトキシー9H-カルバゾール-2-イ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ ル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [5 - [2 - [2 - (7 - トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒド ロキシエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-[5-[2-[2-(7-トリフルオロメチル-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ ルー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{x,y\} = \{x,y\} = \{x,$ - [2-[2-(7-メチル-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルア ミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンア ミド; (S)-N-[5-[2-[2-(7-メチルー9H-カルバゾールー 2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフ エニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-メチル-9]]ーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1ーヒドロキシエチル]ー [2-(7-シアノー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスルホンアミド; (S) -N-[5-[2-[2-(7-シアノ-9H-カルバゾール-2-イル オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-シアノ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒド [0.5] [0.

(7-Tミノー 9 Hーカルバゾールー 2 - 1 - 1 - 1 +

一般式(II)の化合物としては具体的には、

ルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-E(S) = E(S) - E(S) -- (5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー9Hーカルバゾールー2ーイルオキシ)エ チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスル ホンアミド: N-[5-[2-[2-(5.6.7.8-r)+5+r]-9]ーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1ーヒドロキシエチル]ー (3-ヒドロキシー5, 6, 7, 8-テトラヒドロー9H-カルバゾールー2ー イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ [N-1] [N-17,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスルホンアミド; $N - [5 - [2 - [2 - (6 - 7 \le) - 5, 6, 7, 8 - 7 + 5 + 5 + 4]]$ カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2 -ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(6 -ヒドロキシ-5,6,7,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イル オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル]

テトラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒ ドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-[3-[2]シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミ ド; N-[3-[2-[2-(5,6,7,8-r)] シェアトラヒドロー9H-カルバ ゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] トラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ1-1-ヒド ロキシエチル]ベンゼンスルホンアミド: N-メチル-「5-「2-「2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシ] ベンゼンスルホンアミ ド; N-メチルー [5-[2-[2-(5,6,7,8-テトラヒドロ-9H -カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-000 [30] ベンゼンスルホンアミド; (R) -N-yチルー [30] -N-y [30] -N-y [31] -N-y [32] -N-y [33] -N-y [34] -N-y [35] -N-y [37] -N-y [38] -N-y [39] -N-y [31] -N-y [39] -N-y [-N-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロ] ベンゼンスルホン アミド; (R) - N - [5 - [2 - [2 - (6, 7, 8, 9 - テトラヒドロジベンゾフラン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2 -ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) <math>-N-[5-[2-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベンゾフラン-3-イルオキシ)エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホ ンアミド; N-[5-[2-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベンゾ フラン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒド ロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(5.6]7. 8-テトラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]-2-(ベンジルオキシ)フェニル]メタンスルホン アミド; N-[5-[2-[2-(5,6,7,8-テトラヒドロー9Hーカ

ルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(5.6.5]]]7. 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] $-1-\mathsf{L}\mathsf{F}\mathsf{U}$ - [3-[2-[2-(6, 7, 8, 9-テトラヒドロジベンゾフラン-3-イ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホン アミド; N-[5-[2-[2-(5.6.7.8-テトラヒドロー9Hーカルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] ホルムアミド; N-[3-[2-[2-(5, 6, 7,-ヒドロキシエチル] フェニル] ホルムアミド; N-[3-[2-[[1-(5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー9Hーカルバゾールー2ーイルオキシ)プロ パン-2R-イル]アミノ]-1-ヒドロキシエチル]フェニル]メタンスルホ ンアミド; 2-[N-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-(4-ヒドロキシ-3-ニト ロフェニル) エタノール; 2-[N-[2-(5,6,7,8-r)]**-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチル]アミノ]-1-(3-アミノ** 7,8-テトラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ] [2-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イル· オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-(ベンジルオキシ) フ x=N'-[5-[2-[2-(5,6.7.8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミ ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N、N-ジメチル スルファミド; 2- [N- [2- (5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カ ルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-[3-(メチルアミノ)

7,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチル]アミ ノ] -1-[3-(メチルアミノ) -4-ヒドロキシフェニル] エタノール; -2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシ フェニル] -2-プロパンスルホンアミド; 2-[N-[2-(5, 6, 7, 1)]8ーテトラヒドロー9H-カルバゾールー2ーイルオキシ) エチル] アミノ] -1-(3--) 1-(37,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ] [N-[2-(5, 6, 7, 8-r)] + [N-[2-n]] + [N-[2-n]]オキシ) エチル] アミノ] -1-(3-アミノフェニル) エタノール: 2-オキシ) エチル] アミノ] -1-[3-(ヒドロキシメチル) -4-ヒドロキシ 7x=1 x = 1ドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシ エチル] -3-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2]-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタ ンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(5,6,7,8-r)]]-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ (5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー9Hーカルバゾールー2ーイルオキシ) エチ ルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]-N、N-ジ 7,8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]

-1 - ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2]-[2-(6-7セチルアミノ-5.6.7.8-テトラヒドロ-9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒド ロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(5, 6, 7, 8ーテトラヒドロー9Hーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチ ルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-フロロフェニル]メタンスルホンア H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル] -2-7 ロロフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンス ルホンアミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 7, 8 - テトラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシ エチル]-2-0ロロフェニル]メタンスルホンアミド: N.N-ジメチルー [5-[2-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2 ーイルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシ] ベ ドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシ エチル] -2-3-ドフェニル] メタンスルホンアミド; N'-[5-[2-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキ $-\Im \times + \Im \times$ ラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロ キシエチル]-2-クロロフェニル]-N、N-ジメチルスルファミド; $(R) - N - \lambda + \mu - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 7, 8 - \pi) + 5 + 5 + 1]]$ -2-ヒドロキシ] ベンゼンスルホンアミド; (R)-N-[5-[2-[2]- (5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エ

チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-(ヒドロキシメチル) フェニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [3 - [2 - [2 - (6.7.8.9 - (1.8.9テトラヒドロジベンゾフラン-3-イルオキシ) エチルアミノ 1-1-ヒドロキ シエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N' - [5 - [2 - [2 - (6, 1)]]7, 8, 9-テトラヒドロジベンゾフラン-3-イルオキシ) エチルアミノ] - $r \in F$; (R) -N' - [5 - [2 - [2 - (6, 7, 8, 9 - 7) + 7] + 7]ジベンゾフラン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]-N, N-ジメチルスルファミド; (S) - N' -[5-[2-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベンゾフラン-3-イル オキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N, $N-\vec{y}$ \vec{y} \vec{y} \vec{y} \vec{y} \vec{y} \vec{z} $\vec{$ ーテトラヒドロジベンゾフランー3ーイルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロ [2-(6, 7, 8, 9-テトラヒドロジベンゾフラン-3-イルオキシ)エ チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホン アミド; N-[5-[2-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベンゾチ オフェン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒ ドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N' - [5 - [2 - [2 - (6,7, 8, 9-テトラヒドロジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチルアミ ノ] - 1 -ヒドロキシエチル] - 2 -ヒドロキシフェニル] - N . N-ジメチル スルファミド; N-[3-[2-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベンゾチオフェン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]フ エニル] メタンスルホンアミド; (R) - N - [5 - [2 - [2 - (6, 7, 7)]]8, 9-テトラヒドロジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスルホンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (6, 7, 8, 9 - F)] + F)3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロフェニ

 ν N = [5 - [2 - [2 - (6, 7, 8, 9 - 7)]]ラヒドロジベンゾチオフェン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキ シエチル] -2-0ロロフェニル] メタンスルホンアミド; N'-[5-[2]- [2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-アミノフェニル] -N-ベ ンジル-N-メチルスルファミド: N-[5-[2-[2-(5,6,7,8)]]ーテトラヒドロー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-Eレドロキシエチル] - 2 - 7ミノフェニル] メタンスルホンアミド: N - [5]-[2-[2-(5,6,7,8-r+5+r-9+1-n)]ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2- (ヒドロキシメチ (ν) フェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ]-1 -N-[5-[2-[2-(5.6.7.8-rhick]-1.8-rhick]]ルー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-プロモフ xニル] メタンスルホンアミド; N' - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 7, 8]]]ーテトラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル]-N-ベンジル-N-メチルス $\nu = 10^{-1} \text{ N} - 10^{-1} \text{ C} - 10^{-1} \text{ C} - 10^{-1} \text{ C} + 10^{-1}$ [b] インドール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N-[5-[2]- [2-(5, 6, 7, 8, 9, 10-ヘキサヒドローシクロヘプタ [b] イン ドールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒド ロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(5,6,7、8、9、10-ヘキサヒドローシクロヘプタ[b]インドールー2-イルオ

キシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メ 10-ヘキサヒドローシクロヘプタ [b] インドール-2-イルオキシ) エチル アミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; N-[b] インドールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-メチル-[5-[2-[2-(5, 6, 7, 8, 9, 10-ヘキサヒドローシクロヘプタ [b] インドールー 2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシ] ベンゼンスルホンアミド; $(R) - N - \lambda + \mu - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 6])]$ 7, 8, 9, 10-ヘキサヒドローシクロヘブタ [b] インドールー2-イルオ キシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロ] ベンゼンスルホ ンアミド; N' - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 7, 8, 9, 10 - ヘキサヒドローシクロヘプタ [b] インドールー2ーイルオキシ) エチルアミノ] - 1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N, N-ジメチルスルファミ F'; (R) -N' -[5-[2-[2-(5, 6, 7, 8, 9, 10- + +ヒドローシクロヘプタ [b] インドールー2ーイルオキシ) エチルアミノ] -1 -ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]-N, N-ジメチルスルファ ξF ; (R) -N - [5 - [2 - [2 - (5, 6, 7, 8, 9, 10 - 10])]ヒドローシクロヘプタ [b] インドールー2-イルオキシ) エチルアミノ]-1 -ヒドロキシエチル] - 2 - ブロモフェニル] メタンスルホンアミド; (R)-N-[5-[2-[2-(5,6,7,8,9,10-(5+4)]]ヘプタ [b] インドールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ $\{x,y\} = \{x,y\} = \{x,$ インドールー2ーイルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロフェニル] メタンスルホンアミドが挙げられる。

また、式(II)において、R⁷およびR⁸が水素原子の具体的な化合物としては、

2-[N-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2 - イルオキシ) エチル] アミノ] - 1 - (4 - ヒドロキシフェニル) エタノー ν ; 2-[N-[2-(5, 6, 7, 8- τ)- τ)- τ -2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-(2-フロロフェニル) エタノー ル: 2-[N-[2-(5,6,7,8-r)] カルバゾール -2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-(2-ヒドロキシフェニル) エタノ $-\nu$: (R, R) - [2-[N-[1-(5, 6, 7, 8- τ)+ τ)+ τ -9 ニル] エタノール; [2-[N-[2-(5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9 H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノ $-\nu$: (R) -[2-[N-[2-(5,6,7,8-r)]]カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノー ル; (S) - [2-[N-[2-(5,6,7,8-r]]]ルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノール; 「2-「N-「2-(3-アセチルアミノ-5, 6, 7, 8-テトラヒドロー9 H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノ $-\nu$; [2-[N-[2-(3-r)]-5, 6, 7, 8-r]+7-1]H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノ $-\nu$: [2-[N-[2-(3-ヒドロキシ-5, 6, 7, 8-テトラヒドロ-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エ 9/(3) 1/(3-9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エ $9/(10^{-5})$ $(2-(8-7)(8-7)(10^{-5})$ (3-7)(8-7)ラヒドロー9H-カルバゾールー2-イルオキシ)エチル]アミノ]-1-フェ [2-[N-[1-(5,6,7,8-r+5+r-9]]**H-カルバゾール-2-イルオキシ)プロパン-2-イル]アミノ]-1-フェ** [2-[N-[2-(6,7,8,9-テトラヒドロジベ]]ンゾフラン-3-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノールが

挙げられる。・

更に、R⁶がメチル基の化合物として、

N-[5-[2-[2-(5,6,7,8-r+5-kn-9H-n)]ルー2ー(5,6,7,8-r+5-kn-9H-n)ルー2ー(5,6,7,8-r+5-kn-9H-n) エチルアミノ]ー(5,6,7,8,9-r+5-kn-1) メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(6,7,8,9-r+5-kn-1)]] エチルアミノ]ー(5,6,7,8-r+5-kn-9H-n) メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(5,6,7,8-r+5-kn-9H-n)]] メタンスルホンアミド が学げられる。

一般式(III)の化合物としては具体的には、

(R) -N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エ チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスル ホンアミド; (S) -N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニ ル】メタンスルホンアミド: N-「5-「2-「2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフ エニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(3-E)]]9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチルアミノ] - 1 - ヒドロキシエチ [N] = [N] - [N][2-(3-アミノー9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] - $N - [5 - [2 - [2 - (6 - 75] - 9H - \pi)] - \pi)$ エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンス ルホンアミド; N-[5-[2-[2-(6-ヒドロキシ-9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキ シフェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[3-[2-[2-(9H)]]ーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミノ]ー1ーヒドロキシエチル]フ

ルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニ ル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンス ルホンアミド: N-メチル-3-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] ベンゼンスルホンアミド; N-メチル- [5- [2- [2- (9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシ] ベンゼンスルホンアミ ド; (R) -N-[5-[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ)エ チルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]メタンスル ホンアミド: (S) - N - [5 - [2 - (ジベンゾフラン - 3 - 1)]キシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メ タンスルホンアミド: N-[5-[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオ キシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メ タンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イ ルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-(ベンジルオキシ) フェニル] メタンスルボンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロ フェニル]メタンスルホンアミド: N- [5- [2- [2- (9H-カルバゾ ール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロ フェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(ジベンゾフラン -3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタン スルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-rtチルアミノフルオレンー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフ エニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(7-アミノフルオ レン-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロ キシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-(7-rt+ルアミノフルオレン-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチ

[N-[3-[2-(7-r)]] ループ・アンスルホンアミド; [N-[3-[2-(7-r)]] ループ・アンスルホンアミド; フルオレン-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニ ν | メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾールー 2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフ イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] ホルムアミ ド; N-[3-[2-[[1-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) プロパン-2R-イル] アミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホ ンアミド; 2- [N- [2- (9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ ν] アミノ] -1-(4-ヒドロキシ-3-ニトロフェニル) エタノール; 2- [N-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチル]アミノ]-1 [2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキ シエチル] -2-(ベンジルオキシ) フェニル] ウレア; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾールー2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキ シエチル] -2-ヒドロキシフェニル] ウレア: N-[5-[2-[2-(9)]]H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-(ベンジルオキシ)フェニル]ホルムアミド; N'-[5-[2-[2 - (9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ チル]ー2ー(ベンジルオキシ)フェニル]ーN、Nージメチルスルファミド: N'-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミ ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N、N-ジメチル スルファミド; 2 - [N - [2 - (9 H - カルバゾールー2 - イルオキシ) エ**チル**] アミノ] - 1 - [3 - (メチルアミノ) - 4 - (ベンジルオキシ) フェニ $[N-[2-(9H-\pi)N]]$ エチル] アミノ] -1-[3-(メチルアミノ) -4-ヒドロキシフェニル] エ 9ノール; N-[5-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ)]エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -2-プ

ロパンスルホンアミド: 2-[N-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオ [3 - [2 - [2 - (9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチルアミノ] -1ーヒドロキシエチル]フェニル]ーN、Nージメチルスルファミド; 2ー $[N - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (9H - \pi) / (2 - \pi)] - [2 - (\pi) / (2 - \pi)] -$ (3-アミノフェニル) エタノール; 2-[N-[2-(9H-カルバゾール-2 - 1ヒドロキシフェニル] エタノール; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -3-ヒドロ キシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[2-(9H-カル バゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒ ドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[3-[2-[9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -4 -ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (R) <math>-N' - [5-[2-**[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキ** シエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] - N、N - ジメチルスルファミド: $(S) - N' - [5 - [2 - [2 - (9H - \pi n) / Y - n - 2 - T / N] + 1)$ チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N、N-ジメチルスルファミド; N-[3-[2-[2-(6-アセチルアミノ-9H -カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フ エニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(6-アセチルアミ ノー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ チル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; (R) <math>-N-[5]- [2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] - 2 - フロロフェニル] メタンスルホンアミド; (S) -N - [5 - [2 - [2 - (9 H -) n / Y - n - 2 - 1 / N + 2)]ノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロフェニル] メタンスルホンアミド; $(R) - N - [5 - [2 - [2 - (9H - \pi n)] / (2 - \pi n)] / (2 - \pi n)$

ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンア ミド; (S) - N - [5 - [2 - [2 - (9 H - カルバゾール - 2 - イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンス ルホンアミド; N, N-ジメチルー[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキ シ] ベンゼンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール -2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヨードフェ [-1, 1] [-1,ルー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロフ ェニル] -N、N-ジメチルスルファミド; <math>N'-[5-[2-[2-(9H)]]**-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -**2-クロロフェニル] - N、N-ジメチルスルファミド; (R) - N-メチル $-[5-[2-[2-(9H-\pi)/(1-\mu)-2-\pi/(1-\mu)]]$ -1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシ]ベンゼンスルホンアミド; $(R) - N - [5 - [2 - [2 - (9H - \pi n) / Y - n - 2 - \pi n] / T + 5)]$ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-(ヒドロキシメチル) フェニル] メ タンスルホンアミド; (R) - N - [3 - [2 - [2 - (ジベンゾフラン - 3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスル ホンアミド; N' - [5 - [2 - (ジベンゾフラン - 3 - 1)] - (3 - 1) ポンアミド; N' - [5 - [2 - (3 - 1)]]エチルアミノ] -1 - ヒドロキシエチル] -2 - ヒドロキシフェニル] -N, N -ジメチルスルファミド; (R) -N' - [5-[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキ シフェニル] -N, N-ジメチルスルファミド; (S) <math>-N' - [5-[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエ チル] -2-ヒドロキシフェニル] -N, N-ジメチルスルファミド; N-[5-[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ) エチルアミノ]-1-[-1] - [2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒド

ロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(ジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチルアミノ]-1-ヒ ドロキシエチル] - 2 - ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N'-「5-[2-[2-(ジベンゾチオフェン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-チルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] フェニル] メタンスルホンアミド; (R) -N-[5-[2-[2-(ジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホ ンアミド: N-[5-[2-[2-(ジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-フロロフェニル] メタンスルホ ンアミド; N - [5 - [2 - [2 - (ジベンゾチオフェン - 3 - イルオキシ)]エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタンスルホ ンアミド; N-[5-[2-[2-(7-アミノフルオレン-2-イルオキ シ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタ ンスルホンアミド; N' - [5 - [2 - [2 - (7 -) +) +] アンスルホンアミド; N' - [5 - (2 -) +]ン-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキ シフェニル] -N, N-ジメチルスルファミド; <math>N'-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチ **ル] -2-アミノフェニル] -N-ベンジル-N-メチルスルファミド: N-**[5-[2-[2-(9H-n)/(y-n)-2-1/(y+2)]1-ヒドロキシエチル] -2-アミノフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシメチルフェニル]メタンスルホンアミ ド: N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロモフェニル] メタンスルホンアミ ド; N' - [5 - [2 - (9 H - カルバゾール - 2 - イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキ;シエチル] -2-ヒドロキシフェニル] -N-ベン

ジルーN-メチルスルファミド; N'-[5-[2-[2-(9H-)n/y]] ールー2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]-N, N-ジエチルスルファミド; N-[5-[2-[2-(9H-)n/y]] ーカルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-アミノフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(9H-)n/y]] ーカルバゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; N-[5-[2-[2-(y/y)]] ークーヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミドが挙げられる。

また、式(III)において、R⁷およびR⁸が水素原子の具体的な化合物として、 2-[N-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] ルバゾールー2ーイルオキシ)エチル]アミノ]-1-(2-フロロフェニル) エタノール; 2-[N-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチ[2-[N-[1-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) プロパン-2-イ $[2-[N-[2-(9H-\pi)]]$ バゾール-2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノール; (R) − [2 − [N − [2 − (9 H − カルバゾール − 2 − イルオキシ) エチル] カルバゾールー2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノー ル; [2-[N-[2-(3-rt+rt)]] [2-[N-[2-(3-rt+rt)]] [2-[N-[2-(3-rt+rt)]](N-1) ルオキシ) エチル] アミノ] - 1 - フェニル] エタノール; [2 - [N - [2] -7x=1 エタノール; [2-[N-[2-(3-1)]] エタノール; [2-[N-[2-(3-1)]]バゾールー2-イルオキシ) エチル] アミノ] -1-フェニル] エタノール; $[2-[N-[2-(6-T \le J-9H-D \mu N'Y'-\mu-2-T \mu T + 5]]$ [2-[N-[2-(6-7)]]

更に、R⁶がメチル基の化合物として、

N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; <math>N-[5-[2-[2-(ジベンゾチオフェン-3-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホンアミド; <math>N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-アミノフェニル] メタンスルホンアミド; <math>N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ]-1-メトキシエチル]-2-クロロフェニル] メタンスルホンアミドが挙げられる。

一般式(IV)の化合物としては具体的には、

2-[3-(7-x)++シインドール-3-7)-2-7ロピルアミノ]ー 1-(3-0)ロロフェニル)エタノール; 2-[3-(7-x)++シ7)ドールー3ーイル)-2ープロピルアミノ]ー1ー(3ー00ロフェニル)エタノール; 2-[3-(7-x)++)ンガニルメトキシインドールー3ーイル)ー2ープロピルアミノ]ー1ー(3ー0ロロフェニル)エタノール; 2-[3-(7-x)++)ンドールー3ーイル)ー2ープロピルアミノ]ー1ー(3ー0ロロフェニル)エタノールの化合物、およびこれらの光学異性体、およびこれらの塩が挙げられる。

一般式(V)の化合物としては具体的には、

ノ] プロピル] インドールー7-オキシ酢酸; 3-[2-[3-(2,3-i)ベンジルオキシ)フェノキシー2-ヒドロキシプロピルアミノ] プロピル] インドールー7-オキシ酢酸; 3-[2-[3-(2-メチルチオ)フェノキシー2-ヒドロキシプロピルアミノ] プロピル] インドールー7-オキシ酢酸が挙げられる。

これらの化合物および塩は、医薬として有用であって、必要により薬学的に許容される担体を添加して、医薬組成物となすことが好ましい。薬学的に許容される担体としては、賦形剤、カルボキシメチルセルロースなどの結合剤、崩壊剤、滑沢剤、添加剤などが例示される。これらの化合物をヒトに投与する際は、錠剤、粉末、顆粒、カプセル、糖衣錠、液剤、シロップ剤等の形で経口投与することができる。その他に注射剤等の非経口投与も可能である。その投与量は、患者の年齢、体重、症状の度合いによっても変わるが、一般には成人1日あたり、0.01~2000mgを1回または数回に分けて投与される。投与期間は、数週間及至数ヶ月の連日投与が一般的であるが、患者の症状により、1日投与量、投与期間ともに増減することができる。本発明における併用投与は、別々の製剤を投与する場合もあるが、同一製剤として投与することも可能である。

脂肪肝とは、一般的に、肝臓での脂肪酸の亢進や中性脂肪の沈着を特徴とする疾患と認識され、通常、肝湿重量の約5%以上の肝細胞が脂肪滴を有しているときに、脂肪肝と診断されるのが通例である(日本臨床 領域別症候群8 肝臓編p1-31)。

脂肪肝の病態は、GOT、GPT増加を伴う肝機能障害が主である。また、脂肪肝の予後は、一般的には良好であるが、ときには、肝臓の炎症や壊死、肝硬変、肝細胞癌などを伴うときもある(Hepatology 11, p74-80 (1990))。

脂肪肝を引き起こす原因は明確でなく、過栄養、肥満、アルコール、糖尿病、薬物投与(副腎皮質ステロイド、抗癌剤、あるいはサリチル酸など)、高カロリー輸液、腸管切除、急性妊娠性脂肪肝、あるいはReye症候群などの複合的な成因にて発生する可能性があり、明確な対応関係は判然としていない。

実施例

以下の実施例において、本発明を更に詳細に説明する。尚、以下の実施例は本 研究を具体的に説明するための一例であり、限定的な意味を有するものではない。 本実施例で用いた化合物aは、(R)-N-[3-[2-[2-(7-ヒドロキ シー9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ チル] フェニル] メタンスルホンアミドである。以下、同様に化合物bは、 (R) - N - √「5 - 「2 - [2 - (ジベンゾチオフェン - 3 - イルオキシ) エチ ルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ヒドロキシフェニル] メタンスルホ ンアミド、化合物cは、(R)-N-[5-[2-[2-(9H-カルバゾール -2-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロキシエチル]-2-ヒドロキシ フェニル] メタンスルホンアミド、化合物 d は、(R) - N - [3 - [2 - [2 - (9H-カルバゾール-2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエ チルl フェニル] メタンスルホンアミド、化合物 e は、(R)-N'-[5-**[2-[2-(ジベンゾフラン-3-イルオキシ)エチルアミノ]-1-ヒドロ キシエチル]-2-ヒドロキシフェニル]-N.N-ジメチルスルファミド、化** 合物 f は、(R)-N- [5 - [2 - [2 - (9 H -カルバゾールー 2 -イルオ キシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-クロロフェニル] メタン スルホンアミド、化合物 g は、(R) – N – [5 – [2 – [2 – (9 H – カルバ ゾールー2-イルオキシ) エチルアミノ] -1-ヒドロキシエチル] -2-ブロ モフェニル]メタンスルホンアミド、化合物 h は、2-[3-(7-カルボキシ メトキシインドール-3-イル) -(2R)-2-プロピルアミノ] -(1R)-1-(3-クロローフェニル) エタノール、化合物 i は、3-[2-[3-(2-ベンジルオキシ-3-ヒドロキシ)フェノキシ-(2R)-ヒドロキシブ ロピルアミノ] プロピル] インドール-7-オキシ酢酸である。

化合物 a の合成

製造法に記載の方法に準じて、一般式(XVI)において、R³がベンジルオキシ基で、Wが二級窒素原子である化合物と、一般式(XVII)で示されるジブロモ

エタンを反応させ、さらにベンジルアミンと反応させることにより、一般式 (VII) で示されるNーベンジルー2ー(7ーベンジルオキシー9Hーカルバゾールー2ーイルオキシ)エチルアミンが得られる。この化合物と一般式 (VI) においてR¹ が水素原子である化合物と反応させ、引き続きニトロ基を還元し、さらにメシル化後、ベンジル保護基を脱保護することにより、化合物 a が得られる。常法により塩酸塩とする。

R f = 0. 8 (クロロホルム/メタノール= 4/1 (フリー体)); Mass (m/e) 456 (MH^+)

また、化合物 b ~ g の製造に際しては、特開平 9-249623 号明細書、化合物 h の製造に際しては、特開平 11-255743 号明細書、化合物 i の製造に際しては、WO 00/44721 号明細書にそれぞれ従った。

上記化合物 a ~ g についての薬理効果を調べる場合には、これらの化合物として塩酸塩を用いる。これらの塩酸塩は常法により調製できる。

[実施例1] 脂肪肝治療効果

過食により脂肪肝を発現させたマウスに、化合物 a ~ i(それぞれの用量は、化合物 a ; 3 0 m g / k g、化合物 b ; 1 m g / k g、化合物 c ; 1 m g / k g、化合物 d ; 1 0 m g / k g、化合物 e ; 1 0 m g / k g、化合物 f ; 3 m g / k g、化合物 g ; 3 m g / k g、化合物 f ; 3 m g / k g、化合物 g ; 3 m g / k g、化合物 h ; 0 . 3 m g / k g、化合物 i ; 1 m g / k g である)を 1 日 1 回、4 週間投与した。最終投与の翌日に肝臓を摘出し、湿重量を測定した。肝臓トリグリセライド含量の定量は、B u r a n t らの方法 (J.C 1 i n.I n v e s t.100、p p 2 9 0 0 - 2 9 0 8 (1 9 9 7))に準じて行った。即ち、肝臓 5 0 m g に 4 m 1 の ク ロ ロ ホルム・メタノール混合液(2:1 V / V)を加え、ポリトロンホモジナイザーで破砕した後、4°Cにて 1 6 時間抽出を行った。この溶液に 2 m 1 の 0 .6%塩化ナトリウム溶液を加え、よく撹拌した後、2000g、20分の遠心分離に付した。下層の有機層を分取し、窒素ガス流下で蒸発乾固した。これを2 m 1 の イソプロピルアルコールで溶解した試料液について、キットを用いてトリグリセライド量を測定した。化合物 a、化合物 b、化合物 c、化合物 d、化合物 e、化合物 f、化合物

g、化合物 h、化合物 i の投与群では、対照群に比べそれぞれ5%、28%、20%、6%、18%、8%、9%、35%、12%の肝重量の減少が認められた。また、これらの薬物投与群では肝臓単位重量当りのトリグリセライド含量は、対照群に比べそれぞれ6%、25%、23%、12%、19%、17%、13%、33%、14%低下していた。

上記の実験はヒト型β3を導入したマウスでも可能であり、その際にはより好ましいデータが得られるものと考えられる。

したがって、本件治療薬には、優れた脂肪肝治療効果が確認されることが期待 される。

本明細書で引用した全ての刊行物、特許および特許出願をそのまま参考として本明細書に取り入れるものとする。

産業上の利用可能性

β 3作動作用を有する、上記の一般式(1)、一般式(II)、一般式(III)、一般式(IV)もしくは一般式(V)で表される化合物またはそれらの塩は、肝臓重量を減少させ、また脂肪含量を低下させるので、脂肪肝の治療および予防剤として有用である。

請求の範囲

1. 下記の一般式(I)、一般式(II)、一般式(III)、一般式(IV)もしくは一般式(V)で表される化合物またはそれらの塩を含有することを特徴とする脂肪肝治療薬。

一般式(I);

[式中、 R^1 は水素原子、ハロゲン原子または水酸基を示し、 R^2 は低級アルキル基またはベンジル基を示す。 R^3 はOR、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、低級アルキル基、低級アシル基、NR 4 R 4 、ニトロ基またはシアノ基を示す。また、Rは水素原子、低級アルキル基、ベンジル基または置換基を有していてもよい低級アシル基を示し、 R^4 および R^4 は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基、低級アシル基、ベンジル基または SO_2 R 5 を示す。 R^5 は低級アルキル基またはベンジル基を示す。 R^5 は不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。

一般式(II);

$$R^7$$
 R^8
 R^{12}
 R^{13}
 R^{14}
 R^{14}
 R^{14}

[式中、 R^6 は水素原子またはメチル基を示し、 R^7 は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ベンジルオキシ基、アミノ基またはヒドロキシメチル基を示し、 R^8 は水素原子、ヒドロキシメチル基、 NHR^9 、 $SO_2NR^{10}R^{10}$ またはニトロ基を示す。但し、 R^9 は水素原子、メチル基、 SO_2R^{11} 、ホルミル基またはCO

NHR¹²を示し、R¹¹は低級アルキル基、ベンジル基またはNR¹⁰R¹⁰を示す。また、R¹⁰およびR¹⁰は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基を示す。R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。また、R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。nは1または2であり、Wは、二級窒素原子、酸素原子または硫黄原子を示す。nが1のとき、R¹³あるいはR¹⁴のいずれか一方が水素原子で、他方は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。nが2のとき、R¹⁴は水素原子で、R¹³は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。*1は、不斉炭素原子を示し、*2および*3は、R¹²およびR¹⁴がそれぞれ水素原子でない場合には不斉炭素原子を意味する。]で示される化合物またはその塩。

一般式(III);

[式中、R⁶は水素原子またはメチル基を示し、R⁷は水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ベンジルオキシ基、アミノ基またはヒドロキシメチル基を示し、R⁸は水素原子、ヒドロキシメチル基、NHR⁹、SO₂NR¹⁰R¹⁰ または二トロ基を示す。但し、R⁹は水素原子、メチル基、SO₂R¹¹、ホルミル基またはCONHR¹² を示し、R¹¹は低級アルキル基、ベンジル基またはNR¹⁰R¹⁰ を示す。また、R¹⁰およびR¹⁰ は同一かもしくは互いに異なっていてもよい水素原子、低級アルキル基またはベンジル基を示す。R¹² は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。また、R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。また、R¹²は水素原子あるいは低級アルキル基を示す。といる、CN は、二級窒素原子、酸素原子、硫黄原子またはメチレン基を示し、W が二級窒素原子、酸素原子、酸素原子の場合は、R¹⁷は水素原子で、R¹⁵あるいはR¹⁶のいずれか一方が水素原子で、他方は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。また、W がメチレン基の場合は、R¹⁵および

 R^{16} はいずれも水素原子で、 R^{17} は水素原子、アミノ基、アセチルアミノ基または水酸基を示す。*1は、不斉炭素原子を示し、*2は、 R^{12} が低級アルキル基である場合には不斉炭素原子を意味する。]で示される化合物またはその塩。一般式 (IV);

$$\mathbb{R}^{22}$$

$$\mathbb{R}^{21}$$

$$\mathbb{R}^{20}$$

$$\mathbb{R}^{18}$$

$$\mathbb{R}^{19}$$

$$\mathbb{R}^{19}$$

[式中、R¹⁸は水素原子、ハロゲン原子、低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、R¹⁹は低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル低級アルコキシ基、カルボキシ低級アルコキシ基、低級アルコキシカルボニル基、フェニル低級アルコキシ基、ヒドロキシル基で置換されていてもよい低級アルキル基、ジ低級アルキルアミノスルホニル基、R²⁰は水素原子または低級アルキル基、R²¹は低級アルキル基、R²²はハロゲン原子またはトリフルオロメチル基を示し、側鎖 a はインドール環の 2 位または 3 位への結合を示し、*1および*2は不斉炭素原子を意味する。]で示される化合物またはその塩。

一般式 (V);

$$R^{27}$$
 R^{28}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}
 R^{24}
 R^{25}
 R^{25}

[式中、Xは酸素原子、二級窒素原子または硫黄原子、Yは酸素原子、硫黄原子、SOまたはSO₂、R²³は水酸基、低級アルコキシカルボニル基、モノもしくはジ低級アルキルアミノカルボニル基、環状アミノカルボニル基、カルボキシル基、スルファモイル基、モノもしくはジ低級アルキルアミノスルホニル基、環状アミノスルホニル基、スルホン酸基または置換もしくは非置換フェニル基、R²⁴およ

びR²⁵は、それぞれ独立して水素原子または低級アルキル基、 R²⁶は水素原子、 置換もしくは非置換フェニル基、 置換もしくは非置換フェニル基、 置換もしくは非置換の二環性ヘテロアリール基、 または置換もしくは非置換の二環性ヘテロアリール基、 R²⁷は水素原子、ハロゲン原子、トリフルオロメチル基、 低級アルキル基、 低級アルコキシ基、 置換もしくは非置換ベンジル基、 水酸基、アルキルチオ基、 アミノ基、 低級ジアルキルアミノ基または低級アルキルスルホニルアミノ基、 R²⁸は水素原子、ハロゲン原子、 低級アルキル基または低級アルコキシ基、 mは 0、 1、 2 または 3、 n は 1、 2、 3、 4 または 5 をそれぞれ示す。 *1 は不斉炭素原子を意味する。 R²⁴と R²⁵が互いに異なる場合には、 *2 は不斉炭素原子を意味する。] で示される化合物またはその塩。

2. 一般式(I)、一般式(II) もしくは一般式(III) で表される化合物またははそれらの塩を含有することを特徴とする請求項1に記述の脂肪肝治療薬。



International application No.
PCT/JP02/02486

A CLAS						
	SIFICATION OF SUBJECT MATTER .C1 ⁷ A61K31/343, 31/381, 31/40 209/88, 307/91, 333/64	3, 31/4045, A61P1/16//C	07D209/14,			
	to International Patent Classification (IPC) or to both r	national classification and IPC	·			
	OS SEARCHED					
Int.	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ A61K31/343, 31/381, 31/403, 31/4045, A61P1/16, C07D209/14, 209/88, 307/91, 333/64					
	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched					
	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS, REGISTRY (STN)					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where a		Relevant to claim No.			
х	WO 01/17962 A1 (Asahi Kasei 15 March, 2001 (15.03.01), (Family: none)	Kabushiki Kaisha),	1,2			
x	WO 01/4092 A1 (Asahi Kasei Ko 18 January, 2001 (18.01.01), & EP 1195371 A1 & NO	ogyo Kabushiki Kaisha), D 2002000073 A	1,2			
x	WO 00/59885 Al (Asahi Kasei Ko 12 October, 2000 (12.10.00), & EP 1174426 Al & NC	ogyo Kabushiki Kaisha), D 2001004781 A	1,2			
x	WO 00/58287 A1 (Asahi Kasei K 05 October, 2000 (05.10.00), & BR 2000009315 A & EP & NO 2001004672 A	ogyo Kabushiki Kaisha), P 1174425 A1	1,2			
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 10 May, 2002 (10.05.02) "T" later document published after in priority date and not in conflict understand the principle or them document of particular relevance considered novel or cannot be considered to involve an inventional document referring to involve an inventional with one or more other combination being obvious to a document member of the same particular relevance considered to involve an inventional filing date but later than the priority date claimed "E" Date of mailing of the international 21 May, 2002 (21			the application but cited to carlying the invention cannot be red to involve an invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be to when the document is documents, such skilled in the art amily			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP02/02486

C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х	WO 00/35890 Al (Asahi Kasei Kogyo Kabushiki Kaisha), 22 June, 2000 (22.06.00), & EP 1142883 Al & NO 2001002973 A	1,2
х	WO 99/1431 Al (Asahi Kasei Kogyo Kabushiki Kaisha), 14 January, 1999 (14.01.99), & AU 9880334 A & EP 997458 Al & NO 9906453 A & US 6172099 A	1,2
х	WO 97/25311 Al (Asahi Kasei Kogyo Kabushiki Kaisha), 17 July, 1997 (17.07.97), & JP 9-249623 A & JP 2000-239255 A & CA 2242351 A & AU 9711708 A & EP 882707 Al & CN 1209119 A & NO 9803197 A & US 6037362 A & US 6187809 A & CN 1295064 A & NO 2001002876 A	1,2
P,X	WO 01/83453 A1 (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 08 November, 2001 (08.11.01), (Family: none)	1,2
P,X	WO 01/83451 A1 (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 08 November, 2001 (08.11.01), (Family: none)	1,2
P,X	WO 01/58843 A1 (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 16 August, 2001 (16.08.01), (Family: none)	1,2
P,X	WO 01/54728 Al (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 02 August, 2001 (02.08.01), (Family: none)	1,2
P,X	WO 01/44187 Al (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 21 June, 2001 (21.06.01), (Family: none)	1,2
P,X	WO 01/25198 A1 (Asahi Kasei Kabushiki Kaisha), 12 April, 2001 (12.04.01), (Family: none)	1,2

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)



国際出願番号 PCT/JP02/02486

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) int.Cl'A61K31/343, 31/381, 31/403, 31/4045, A61P1/16 // C07D209/14, 209/88, 307/91, 333/64					
	- 1 0 m				
	テった分野				
	最小限資料(国際特許分類(IPC))	70000 /14 000 /00 007 /01 000 /04			
Int. CI AGI	K31/343, 31/381, 31/403, 31/4045, A61P1/16, CO	10209/14, 209/88, 301/91, 333/64			
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの		,		
•					
		•			
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称	調査に使用した田等)			
CAPLUS, REGI	STRY (STN)	神道で次元 ひた/100/	•		
0 000					
	5と認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用が耐々 及び一切の筋圧が関連する	しもけ この顔油ナス焼売のボニ	関連する		
	引用文献名 及び一部の箇所が関連する		請求の範囲の番号		
Х	WO 01/17962 A1(ASAHI KASEI KABUSI	HIKI KAISHA) 2001.03.15	1, 2		
	(ファミリーなし)				
		•			
X	WO 01/4092 A1(ASAHI KASEI KOGYO I	KABUSHIKI KAISHA) 2001.01.18	1, 2		
	& EP 1195371 A1 & NO 2002000073 A	•			
	a 21 1100011 111 to 110 200200010 1				
х	WO 00/59885 A1(ASAHI KASEI KOGYO	VADUCUTUT VATCUA) 2000 10 1	1 0		
. ^		RADUSHIKI RAISHA) 2000. IU. I	1, 2		
	2 &				
	EP 1174426 A1 & NO 2001004781 A				
	•				
		·			
x C欄の続き	にも文献が列挙されている。		紙を参照。		
# 31 M + ±5					
* 引用文献の		の日の後に公表された文献			
・ハ」がに関題	Eのある文献ではなく、一般的技術水準を示す 	出願と矛盾するものではなく、多			
_	毎日前の出願または特許であるが、国際出願日	の理解のために引用するもの	6900派至人14座珊		
	表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、当	4該文献のみで発明		
「L」優先権主	張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行	の新規性又は進歩性がないと考え			
日若しく	は他の特別な理由を確立するために引用する	「Y」特に関連のある文献であって、当	≦該文献と他の1以│		
	胆由を付す)	上の文献との、当業者にとって自	目明である組合せに┃		
	「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 21 05 00					
国際調査報告の発送日 21.05.02					
	· .				
		特許庁審査官(権限のある職員)	4P 9159		
日本国特許庁 (ISA/JP)		富永 保			
郵便番号100-8915		े जिल्			
東京都千代田区霞が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3490		



国際出願番号 PCT/JP02/02486

C(続き).	関連すると認められる文献				
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
Х	WO 00/58287 A1(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) 2000. 10. 05 & BR 2000009315 A & EP 1174425 A1 & NO 2001004672 A	1, 2			
х	WO 00/35890 A1(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) 2000.06.22 & EP 1142883 A1 & NO 2001002973 A	1, 2			
х	WO 99/1431 A1(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) 1999. 01.14 & AU 9880334 A & EP 997458 A1 & NO 9906453 A & US 6172099 A	1, 2			
Х	WO 97/25311 A1(ASAHI KASEI KOGYO KABUSHIKI KAISHA) 1997. 07. 17 & JP 9-249623 A & JP 2000-239255 A & CA 2242351 A & AU 9711708 A & EP 882707 A1 & CN 1209119 A & NO 9803197 A & US 6037362 A & US 6187809 A & CN 1295064 A & NO 2001002876 A	1, 2			
РХ	WO 01/83453 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.11.08 (ファミリーなし)	1, 2			
РХ	WO 01/83451 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.11.08 (ファミリーなし)	1, 2			
PX	WO 01/58843 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.08.16 (ファミリーなし)	1, 2			
PX	WO 01/54728 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.08.02 (ファミリーなし)	1, 2			
PX	WO 01/44187 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.06.21 (ファミリーなし)	1, 2			
PX	WO 01/25198 A1(ASAHI KASEI KABUSHIKI KAISHA) 2001.04.12 (ファミリーなし)	1, 2			

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.